

(10)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-206387

(43)公開日 平成11年(1999)8月3日

(51)Int.Cl. ⁸	識別記号	FI
C12N 15/09	ZNA	C12N 15/00
A01K 67/027		A01K 67/027
C07K 18/18		C07K 18/18
18/48		18/48
C12N 5/10		C12P 21/08

審査請求 有 請求項の数150 FD (全 65 頁) 最終頁に続く

(21)出願番号 特願平10-126858
 (62)分割の表示 特願平3-515142の分割
 (22)出願日 平成3年(1991)8月28日

(71)出願人 588064886
 ジェンファーム インターナショナル、イ
 ンコーポレイティド
 アメリカ合衆国、カリフォルニア
 95131-1807, サン ノゼ, クメ ドライ
 ブ 2350
 (72)発明者 ロンバーグ, ニルス
 アメリカ合衆国、カリフォルニア 94111,
 サンフランシスコ, 1202, バッテリー ス
 トリート 550
 (74)代理人 弁理士 松井 光夫

最終頁に続く

(54)【発明の名称】 異種免疫グロブリンを作る方法及びそのためのトランスジェニックマウス

(57)【要約】 (修正有)

【課題】 異種抗体、即ち非ヒト動物の種のゲノム中に通常は見つからない免疫グロブリン重鎖および軽鎖遺伝子によりコードされる抗体、を産生することができるトランスジェニック非ヒト動物の提供。

【解決手段】 異種抗体を産生することができるトランスジェニック非ヒト動物、そのようなトランスジェニック動物を産生するのに使うトランスジェン(transgene)、異種抗体を産生することのできる不死化B細胞、内因性免疫グロブリン遺伝子座を破壊するための方法およびベクター、合成免疫グロブリン可変領域遺伝子セグメントレパートリーの作製方法、並びに異種抗体産生を誘導する方法。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 少なくとも1つの可変領域セグメント、1つの多様性遺伝子セグメント、1つの連結遺伝子セグメントおよび1つの定常領域遺伝子セグメントをコードするDNAを含んで成る単離された免疫グロブリン重鎖トランスジェンであって、前記遺伝子セグメントの各々が同一種からまたは前記種の個体からの免疫グロブリン重鎖遺伝子セグメントに相当するDNAから誘導され、そして該セグメントが生体内で遺伝子再配列を受けて重鎖ポリペプチドをコードする再配列された遺伝子を形成することができることを特徴とする、前記免疫グロブリン重鎖トランスジェン。

【請求項2】 前記トランスジェンの長さが、前記重鎖トランスジェン上に含まれる遺伝子セグメントの全部を含む対応するゲノムDNAの長さよりも短い、請求項1の免疫グロブリン重鎖トランスジェン。

【請求項3】 前記少なくとも1つの定常領域遺伝子セグメントが少なくとも2つの定常領域遺伝子セグメントを含んで成る、請求項1のトランスジェン。

【請求項4】 前記1つの定常領域遺伝子セグメントが μ および γ 定常領域遺伝子セグメントを含んで成る、請求項3のトランスジェン。

【請求項5】 前記少なくとも1つの定常領域遺伝子セグメントが γ 定常領域遺伝子セグメントを含んで成る、請求項1のトランスジェン。

【請求項6】 前記少なくとも1つの可変遺伝子セグメントが、前記種または前記個体の第一の機能的D近位可変領域遺伝子セグメントに相当するDNAを含んで成る、請求項1のトランスジェン。

【請求項7】 前記遺伝子セグメントの各々の相対位置が前記種のゲノム中の対応する遺伝子セグメントの相対位置と同じである、請求項1のトランスジェン。

【請求項8】 前記種がヒトである、請求項1のトランスジェン。

【請求項9】 前記トランスジェンが再配列されておらず、そして非ヒトトランスジェニック動物のB細胞中に導入されると再配列を受けてV領域多様性を生じることができる、請求項1のトランスジェン。

【請求項10】 少なくとも1つの可変遺伝子セグメント、1つの連結遺伝子セグメントおよび1つの定常領域遺伝子セグメントをコードするDNAを含んで成る単離された免疫グロブリン軽鎖トランスジェンであって、前記遺伝子セグメントの各々が同一種からまたは前記種の個体からの免疫グロブリン軽鎖遺伝子セグメントに相当するゲノムDNAから誘導され、そして該セグメントが生体内で遺伝子再配列を受けて軽鎖ポリペプチドをコードする再配列された遺伝子を形成することができることを特徴とする、前記免疫グロブリン軽鎖トランスジェン。

【請求項11】 前記トランスジェンの長さが、前記軽鎖トランスジェン上に含まれる遺伝子セグメントの全部

を含む対応するゲノムDNAの長さよりも短い、請求項10の免疫グロブリン軽鎖トランスジェン。

【請求項12】 前記少なくとも1つの可変領域遺伝子セグメントが、前記種または前記個体の第一の機能的J近位可変遺伝子セグメントに相当するDNAを含んで成る、請求項11のトランスジェン。

【請求項13】 前記遺伝子セグメントの各々の相対位置が前記種または前記個体のゲノム中の対応する遺伝子セグメントの相対位置と同じである請求項11のトランスジェン。

【請求項14】 前記種または個体がヒトである、請求項10のトランスジェン。

【請求項15】 前記トランスジェンが再配列されておらず、そして非ヒトトランスジェニック動物のB細胞中に導入されると再配列を受けてV領域多様性を生じることができる、請求項10のトランスジェン。

【請求項16】 動物の生殖細胞中に異種免疫グロブリン重鎖および軽鎖トランスジェンを含有するトランスジェニック非ヒト動物。

【請求項17】 前記重鎖および前記軽鎖トランスジェンが再配列されている、請求項16のトランスジェニック非ヒト動物。

【請求項18】 前記重鎖および前記軽鎖トランスジェンが再配列されていない、請求項16のトランスジェニック非ヒト動物。

【請求項19】 前記重鎖トランスジェンと前記軽鎖トランスジェンのうちの一方が再配列されており、そして前記重鎖トランスジェンと前記軽鎖トランスジェンのうちの他方が再配列されていない、請求項16のトランスジェニック非ヒト動物。

【請求項20】 前記重鎖トランスジェンが再配列されておらずそして前記軽鎖トランスジェンが再配列されている、請求項19のトランスジェニック非ヒト動物。

【請求項21】 前記トランスジェンが前記動物のB細胞中で機能的に再配列される、請求項16のトランスジェニック非ヒト動物。

【請求項22】 前記B細胞が異種抗体を産生する、請求項21のトランスジェニック非ヒト動物。

【請求項23】 前記異種重鎖および軽鎖遺伝子がヒトである、請求項16のトランスジェニック非ヒト動物。

【請求項24】 前記非ヒト動物が齧歯類である、請求項16のトランスジェニック非ヒト動物。

【請求項25】 免疫グロブリン重鎖トランスジェンおよび免疫グロブリン軽鎖トランスジェンを含有する非ヒト動物の少なくとも1つの細胞において異種抗体を産生することができるトランスジェニック非ヒト動物であって、前記重鎖トランスジェンは少なくとも1つの可変遺伝子セグメント、1つの多様性遺伝子セグメント、1つの連結遺伝子セグメントおよび1つの定常領域遺伝子セグメントをコードするDNAを含んで成り、そして前記免

疫グロブリン軽鎖トランスジェンとは少なくとも1つの可変遺伝子セグメント、1つの連結遺伝子セグメントおよび1つの定常領域遺伝子セグメントをコードするDNAを含んで成り、ここで前記重鎖および軽鎖トランスジェンの前記遺伝子セグメントの各々は単離された形態であるか、または前記非ヒト動物から成らない種または前記種の個体の免疫グロブリン重鎖および軽鎖遺伝子セグメントをコードするDNAに相当することを特徴とする、前記トランスジェニック非ヒト動物。

【請求項26】 前記トランスジェニック非ヒト動物が齧歯類である、請求項25のトランスジェニック動物。

【請求項27】 前記トランスジェンがヒト抗体遺伝子セグメントをコードする、請求項25のトランスジェニック非ヒト動物。

【請求項28】 前記トランスジェニック動物の少なくとも1つの内因性免疫グロブリン遺伝子座が機能的に破壊されている、請求項25のトランスジェニック非ヒト動物。

【請求項29】 前記内因性遺伝子座の破壊が、重鎖または軽鎖免疫グロブリンをコードする内因性免疫グロブリン遺伝子セグメントを破壊することによって生じ、前記遺伝子セグメントが多様性、連結および定常遺伝子セグメントから成る群から選ばれる、請求項28のトランスジェニック非ヒト動物。

【請求項30】 前記内因性免疫グロブリン遺伝子セグメントが、前記重鎖および軽鎖免疫グロブリンをコードする連結領域遺伝子セグメントである、請求項29のトランスジェニック非ヒト動物。

【請求項31】 前記破壊が前記選ばれた遺伝子セグメントの実質的全体の欠失によるものである、請求項29のトランスジェニック非ヒト動物。

【請求項32】 前記重鎖トランスジェンと前記軽鎖トランスジェンが再配列されていない、請求項25のトランスジェニック非ヒト動物。

【請求項33】 前記重鎖トランスジェンと前記軽鎖トランスジェンが再配列されている、請求項25のトランスジェニック非ヒト動物。

【請求項34】 前記重鎖トランスジェンと前記軽鎖トランスジェンのうちの一方が再配列されており、そして前記重鎖トランスジェンと前記軽鎖トランスジェンのうちの他方が再配列されていない、請求項25のトランスジェニック非ヒト動物。

【請求項35】 前記重鎖トランスジェンが再配列されておらず、そして前記軽鎖トランスジェンが再配列されている、請求項34のトランスジェニック非ヒト動物。

【請求項36】 トランスジェニック非ヒト動物から誘導された非ヒトB細胞であって、異種抗体を産生することができる非ヒトB細胞。

【請求項37】 前記B細胞が、機能的に再配列された異種重鎖免疫グロブリントランスジェンと機能的に再配

列された異種軽鎖免疫グロブリンとを含有する、請求項36の非ヒトB細胞。

【請求項38】 前記機能的に再配列された重鎖および軽鎖免疫グロブリントランスジェンの各々がヒト起源のものである、請求項37の非ヒトB細胞。

【請求項39】 前記B細胞が同種抗体を産生しない、請求項36の非ヒトB細胞。

【請求項40】 トランスジェニック非ヒト動物から誘導された非ヒトB細胞に融合したミエローム細胞を含んで成るハイブリドームであって、前記B細胞にとって異種であるモノクローナル抗体を産生することができる前記ハイブリドーム。

【請求項41】 前記非ヒトB細胞から誘導された前記ハイブリドームのゲノム物質が、機能的に再配列された重鎖免疫グロブリントランスジェンと機能的に再配列された軽鎖免疫グロブリントランスジェンとを含有し、前記機能的に再配列されたトランスジェンの各々が前記B細胞にとって異種である、請求項40のハイブリドーム。

【請求項42】 前記トランスジェンがヒト起源のものである、請求項41のハイブリドーム。

【請求項43】 前記モノクローナル抗体がヒト抗体である、請求項40のハイブリドーム。

【請求項44】 前記B細胞が齧歯類起源のものである、請求項40のハイブリドーム。

【請求項45】 前記ミエローム細胞がマウス起源のものである、請求項40のハイブリドーム。

【請求項46】 非ヒト動物の少なくとも1つの内因性免疫グロブリン遺伝子座が機能的に破壊されているトランスジェニック非ヒト動物の製造方法であって、非ヒト動物の少なくとも1つの胎児性幹細胞を、内因性重鎖または軽鎖免疫グロブリンをコードする遺伝子セグメントのファミリーの機能的破壊を標的とするトランスジェンと接触せしめ、ここで前記遺伝子セグメントのファミリーは、機能的な内因性の多様性、連結および定常遺伝子セグメントファミリーから成る群から選ばれ、そして前記トランスジェンが相同組換えにより前記非ヒト動物のゲノム中に組み込まれている少なくとも1つの胎児性幹細胞を選択する、段階を含んで成る方法。

【請求項47】 前記トランスジェンがポジティブ・ネガティブ選別ベクターを含んで成る、請求項46の方法。

【請求項48】 前記機能的破壊が前記遺伝子セグメントファミリーの全部または一部の欠失を含んで成る、請求項46の方法。

【請求項49】 前記欠失が連結遺伝子セグメントのファミリーの欠失である、請求項48の方法。

【請求項50】 前記機能的破壊が転写または翻訳終結配列の導入を含んで成る、請求項46の方法。

【請求項51】 前記機能的破壊が定常領域遺伝子セグメントの破壊である、請求項46の方法。

【請求項52】 前記遺伝子セグメントが、 μ 重鎖定常

領域遺伝子セグメント、 κ 軽鎖定常領域遺伝子セグメントおよび機能的 λ 軽鎖定常領域遺伝子セグメント群から成る群から選ばれることを特徴とする、請求項51の方法。

【請求項53】 少なくとも1つの再配列された異種免疫グロブリン重鎖トランスジェンと少なくとも1つの再配列された異種免疫グロブリン軽鎖トランスジェンとを含有する少なくとも1つのB細胞を有するトランスジェニック非ヒト動物中での異種抗体の産生方法であって、ここで前記抗体は抗原を結合することができ、前記トランスジェニック動物を前記抗原と接触させて前記異種抗体の産生を誘導する段階を含んで成る方法。

【請求項54】 前記接触が前記トランスジェンの少なくとも1つの体細胞突然変異を引き起こす、請求項53の方法。

【請求項55】 前記異種抗体を産生するB細胞の少なくとも1つを不死化して前記異種抗体に相当するモノクローナル抗体の源を提供する段階を更に含んで成る、請求項53の方法。

【請求項56】 前記不死化がハイブリドマを形成させるための前記B細胞とミエロマ細胞との融合による、請求項55の方法。

【請求項57】 請求項55の方法に従って産生されるモノクローナル抗体。

【請求項58】 前記重鎖および軽鎖トランスジェンがヒト免疫グロブリン遺伝子セグメントを含んで成り、そして前記抗体がヒト抗体である、請求項57の方法。

【請求項59】 少なくとも1つの再配列された異種免疫グロブリン重鎖トランスジェンと少なくとも1つの再配列された異種免疫グロブリン軽鎖トランスジェンとを含有する少なくとも1つのB細胞を有するトランスジェニック非ヒト動物中での第一異種抗体の産生方法であって、ここで前記第一異種抗体は第一抗原を結合することができ、そして前記重鎖および軽鎖トランスジェンは既知の第二抗原に反応して体細胞突然変異を受けて第二異種抗体を産生することができ、前記方法が、次の段階：前記トランスジェニック動物を少なくとも前記第一抗原と接触せしめて前記重鎖または軽鎖トランスジェンの少なくとも1つの体細胞突然変異を誘導し、前記第一異種抗体を産生することのできるB細胞を生産するを含んで成ることを特徴とする方法。

【請求項60】 前記接触が、前記第一抗原と前記第二既知抗原とを連続または同時接触せしめて前記第一および前記第二異種抗体をそれぞれ産生することのできる第一および第二B細胞を生産することを含んで成る、請求項59の方法。

【請求項61】 前記第一異種抗体を産生する前記B細胞の少なくとも1つを不死化して前記第一異種抗体に相当するモノクローナル抗体の源を提供する段階を更に含んで成る、請求項59の方法。

【請求項62】 前記不死化がハイブリドマを形成させるための前記B細胞とミエロマ細胞との融合による、請求項61の方法。

【請求項63】 請求項61の方法に従って産生されるモノクローナル抗体。

【請求項64】 前記再配列された重鎖および軽鎖トランスジェンがヒト免疫グロブリン遺伝子セグメントを含んで成り、そして前記抗体がヒト抗体である、請求項63のモノクローナル抗体。

【請求項65】 合成免疫グロブリンVセグメントレパートリーの作製方法であって、次の段階：

(a)免疫グロブリンVセグメントDNAの集団を作製し、ここで前記VセグメントDNAの各々は免疫グロブリンVセグメントをコードしそして第一制限エンドヌクレアーゼの第一開裂認識部位を各末端に含有しており；そして
(b)前記免疫グロブリンVセグメントDNAの集団を鎖状に連結して合成免疫グロブリンVセグメントレパートリーを形成せしめるを含んで成る方法。

【請求項66】 前記VセグメントDNAの集団がゲノムDNAから誘導され、そして前記作製がP1およびP2プライマーを使ったPCR増幅によるものであり、ここで前記P1プライマーは、5'から3'方向において、前記開裂認識部位および前記ゲノムDNA中の多数の免疫グロブリンVセグメントのC末端部分の一方の鎖にハイブリダイズすることのできる配列をコードするプライマーの混合物を含んで成り、そして前記P2プライマーは、5'から3'方向において、前記開裂認識部位および前記ゲノムDNA中の前記多数の免疫グロブリンVセグメントのN末端部分の相補鎖にハイブリダイズすることのできる配列をコードするプライマーの混合物を含んで成る、請求項65の方法。

【請求項67】 前記免疫グロブリンVセグメントDNAの集団がB細胞mRNAから誘導され、そして前記作製が次の段階：

(i) 5'から3'方向において、前記開裂認識部位および前記mRNAが転写されるゲノムDNA中の多数の免疫グロブリンVセグメントのC末端部分のコード鎖にハイブリダイズすることのできる配列をコードするプライマーの混合物を含んで成るプライマーP1を用いて、前記mRNAからの一本鎖cDNAの合成を開始し；

(ii) 5'から3'方向において、前記開裂認識部位および前記ゲノムDNA中の前記多数の免疫グロブリンVセグメントのN末端部分のアンチセンス鎖にハイブリダイズすることのできる配列をコードするプライマーの混合物を含んで成るプライマーP2を用いて、前記一本鎖cDNAから二本鎖cDNAの合成を開始する

を含んで成る、請求項65の方法。

【請求項68】 前記免疫グロブリンVセグメントDNAの各々が、前記VセグメントDNAの一方の末端に第一の開裂認識部位を含有しそして前記VセグメントDNAの他

方の末端に第二の異なる開裂認識部位を含有し、そして前記方法が前記二本鎖cDNAをP3およびP4プライマーを用いて増幅せしめる段階を更に含んで成り、ここで前記P3プライマーは前記第一の開裂認識部位をコードするDNAを含んで成り、そして前記P4プライマーは前記第二の開裂認識部位をコードするDNAを含んで成る、請求項67の方法。

【請求項69】 前記免疫グロブリンVセグメントが、第一のシグナル配列エクソンおよびゲノムDNAによりコードされる複数の免疫グロブリンVセグメントの第二エクソンをコードするDNAを含んで成る、請求項65の方法。

【請求項70】 前記免疫グロブリンVセグメントDNAの集団が、ゲノムDNAによりコードされる複数の免疫グロブリンVセグメントの第二エクソンをコードするDNAを含んで成る、請求項65の方法。

【請求項71】 前記集団の各メンバーを発現ベクター中に連結せしめることにより、第二制限エンドヌクレアーゼの第二開裂部位、免疫グロブリンプロモーター、免疫グロブリン分泌シグナル配列、第三制限エンドヌクレアーゼの第三開裂認識部位、組換えシグナル配列および第四制限エンドヌクレアーゼの第四開裂認識部位を順に含んで成る発現カセットを形成せしめ、前記連結は前記第三開裂認識部位中であって前記第二開裂認識部位と前記第四開裂認識部位との間に前記発現カセットを形成する、請求項70の方法。

【請求項72】 前記連結が、前記発現ベクターを前記第二および第四制限エンドヌクレアーゼで消化することによる発現カセットの連結である、請求項71の方法。

【請求項73】 請求項65の方法に従って作製される合成Vセグメントレパートリー。

【請求項74】 発現可能なVセグメントの調製方法であって、次の段階：

(a) Vセグメントの第二エクソンをコードし且つその各末端に第一制限エンドヌクレアーゼの第一開裂認識部位を含有する少なくとも1つのVセグメントDNAを作製し；そして(b)前記VセグメントDNAを発現ベクター中に連結せしめ、ここで前記発現ベクターは、免疫グロブリンプロモーター、免疫グロブリン分泌シグナル配列、前記ベクターを第二制限エンドヌクレアーゼで開裂させると前記VセグメントDNAを連結することができる第二制限エンドヌクレアーゼの第二開裂認識部位および組換え配列を順に含んで成るを含んで成る方法。

【請求項75】 複数のDNA断片から形成される免疫グロブリン(Ig)重鎖小遺伝子座トランスジェン構成物であって、該構成物はヒトIgタンパク質のヒト可変(V)領域、多様性(D)領域、連結(J)領域および定常

(C)領域をコードするDNA配列を含んで成り、前記配列は転写調節配列に作用可能に連結されておりそして生体内で遺伝子再配列を受けるとヒト重鎖ポリペプチドを

コードする再配列された遺伝子を生じることができ、ここで該DNA断片の少なくとも3つの各々がV領域配列、D領域配列、

Jおよび定常領域配列、

DおよびJおよび定常領域配列、または1つの定常領域配列を含んで成り、前記Igタンパク質コード配列の全部がヒト遺伝子配列と実質的に相同である、前記小遺伝子座トランスジェン構成物。

【請求項76】 前記小遺伝子座トランスジェン構成物が長さ約75kbである、請求項75の小遺伝子座トランスジェン構成物。

【請求項77】 前記定常領域遺伝子配列が2つの異なる免疫グロブリンイソタイプをコードする、請求項75の小遺伝子座トランスジェン構成物。

【請求項78】 前記定常領域遺伝子配列がスイッチ組換えを受けることができる、請求項77の小遺伝子座トランスジェン構成物。

【請求項79】 前記イソタイプが μ および γ である、請求項77の小遺伝子座トランスジェン構成物。

【請求項80】 前記定常領域遺伝子配列が重鎖 γ イソタイプをコードする、請求項75の小遺伝子座トランスジェン構成物。

【請求項81】 前記Igコード配列が単一個体からのものである、請求項75の小遺伝子座トランスジェン構成物。

【請求項82】 前記定常領域配列が第二定常領域の5'に μ 定常領域を含んで成る、請求項75のIg小遺伝子座トランスジェン構成物。

【請求項83】 前記構成物が、 μ 定常領域の5'にスイッチ供与体領域、および μ 定常領域と第二定常領域との間にスイッチ受容体領域を更に含んで成り、前記スイッチ領域が生体内でスイッチングを行うために作用可能に連結されている、請求項82のIg小遺伝子座トランスジェン構成物。

【請求項84】 前記スイッチ供与体領域がヒト μ スイッチ領域である、請求項83のIg小遺伝子座トランスジェン構成物。

【請求項85】 前記スイッチ受容体領域がヒト γ スイッチ領域である、請求項83のIg小遺伝子座トランスジェン構成物。

【請求項86】 前記第二定常領域が γ 定常領域である、請求項83のIg小遺伝子座トランスジェン構成物。

【請求項87】 複数のDNA断片から形成される免疫グロブリン(Ig)軽鎖小遺伝子座トランスジェン構成物であって、該構成物はヒトIgタンパク質のヒト可変(V)領域、連結(J)領域および定常(C)領域をコードするDNA配列を含んで成り、前記配列は転写調節配列に作用可能に連結されておりそして生体内で遺伝子再配列を受けるとヒト軽鎖ポリペプチドをコードする再配列された遺伝子を生じることができ、ここで該DNA断片の少なく

とも3つの各々がV領域配列、

Jおよび定常領域配列、または定常領域配列を含んで成り、前記Igタンパク質コード配列の全部がヒト遺伝子配列と実質的に相同である、前記小遺伝子座トランスジェン構成物。

【請求項88】 前記遺伝子配列が単一遺伝子からのものである、請求項87の小遺伝子座トランスジェン構成物。

【請求項89】 前記小遺伝子座トランスジェン構成物が約50 kbから成る、請求項87の小遺伝子座トランスジェン構成物。

【請求項90】 前記1つの可変遺伝子が連結遺伝子配列に作用可能に連結されている、請求項87の小遺伝子座トランスジェン構成物。

【請求項91】 前記各領域の相対位置が生殖細胞系鎖遺伝子中の対応領域の相対位置と同じである、請求項87の小遺伝子座トランスジェン構成物。

【請求項92】 免疫グロブリン遺伝子挿入断片を含有する酵母人工染色体(YAC)であって、前記挿入断片は、生体内で再配列を受けて再配列された遺伝子を形成することができる免疫グロブリン可変遺伝子配列、連結遺伝子配列および定常領域配列を含んで成り、ここで前記遺伝子は免疫グロブリンポリペプチドをコードする、前記YAC。

【請求項93】 前記染色体が多様性遺伝子配列を更に含んで成る、請求項92のYAC。

【請求項94】 前記染色体が、生体内でイソタイプスイッチングを受けるように作用可能に連結されているスイッチ供与体領域およびスイッチ受容体領域を更に含んで成る、請求項92のYAC。

【請求項95】 前記遺伝子配列が同一個体からのものである、請求項92のYAC。

【請求項96】 前記挿入断片が約85 kbである、請求項92のYAC。

【請求項97】 前記挿入断片に作用可能に連結された転写調節配列を更に含んで成る、請求項92のYAC。

【請求項98】 トランスジェニック非ヒト動物中での変更ゲノムの作製方法であって、重複配列を有する2つの酵母人工染色体を縮合し、ここで前記染色体は一緒になって機能的免疫グロブリン遺伝子座をコードし、そして酵母人工染色体を哺乳類のゲノム中に挿入することを含んで成る方法。

【請求項99】 前記酵母人工染色体がポリアミンを用いて縮合される、請求項98の方法。

【請求項100】 前記挿入段階がトランスフェクションまたはリポフェクションにより行われる、請求項98の方法。

【請求項101】 前記酵母人工染色体がゲノム中に組み込まれる、請求項98の方法。

【請求項102】 非ヒト哺乳動物中の内因性免疫グロブリン遺伝子を不活性化する方法であって、前記内因性

免疫グロブリン遺伝子に相同であるヌクレオチド配列を含んで成るDNA断片を前記哺乳動物のゲノム中に導入し、それによって前記ヌクレオチド断片が相同組換えによってゲノム中に組み込まれることにより前記内因性遺伝子を破壊することを含んで成る方法。

【請求項103】 前記DNA断片を前記ゲノム中に導入する段階が、胚性幹細胞の形質転換によって行われる、請求項102の方法。

【請求項104】 前記破壊が連結遺伝子セグメントの欠失を含んで成る、請求項102の方法。

【請求項105】 前記破壊がエンハンサーのまたはκ定常領域の欠失を含んで成る、請求項102の方法。

【請求項106】 請求項102の方法により製造される非ヒト哺乳動物。

【請求項107】 V領域配列がVH251を含んで成る、請求項75または87の単離された免疫グロブリン鎖小遺伝子座トランスジェン構成物。

【請求項108】 再配列されたヒト免疫グロブリンを産性することができ且つ異種ヌクレオチド配列挿入断片を含む内因性免疫グロブリン遺伝子を有することができるトランスジェニック非ヒト哺乳動物。

【請求項109】 前記異種ヌクレオチド配列が内因性免疫グロブリンポリペプチドの発現を減少させる、請求項108の哺乳動物。

【請求項110】 前記異種ヌクレオチド配列が内因性μ重鎖ポリペプチドの発現を減少させる、請求項108の哺乳動物。

【請求項111】 前記異種ヌクレオチド配列が内因性軽鎖ポリペプチドの発現を減少させる、請求項108の哺乳動物。

【請求項112】 前記軽鎖ポリペプチドがκまたはλである、請求項111の哺乳動物。

【請求項113】 前記異種ヌクレオチド配列が転写または翻訳終結配列を導入する、請求項108の哺乳動物。

【請求項114】 前記哺乳動物がマウスである、請求項108の哺乳動物。

【請求項115】 前記免疫グロブリンが、可変遺伝子セグメント、連結遺伝子セグメントおよび定常領域遺伝子セグメントを有する免疫グロブリン小遺伝子座トランスジェン構成物から発現される、請求項108の哺乳動物。

【請求項116】 前記小遺伝子座トランスジェン構成物が重鎖遺伝子である、請求項115の哺乳動物。

【請求項117】 再配列された免疫グロブリントランスジェン構成物を含んで成る、請求項108の哺乳動物。

【請求項118】 前記再配列されたトランスジェン構成物がκ軽鎖をコードする、請求項117の哺乳動物。

【請求項119】 前記再配列されたトランスジェン構成物が重鎖をコードする、請求項117の哺乳動物。

【請求項120】 トランスジェニック非ヒト哺乳動物

から免疫グロブリンを産生せしめる方法であって、ここで前記哺乳動物は特定の抗原を認識する再配列された免疫グロブリントランスジェン構成物を有し、トランスジェニック哺乳動物を前記特定の抗原で免疫処置し；そして前記特定の抗原を結合する免疫グロブリンを産生するトランスジェニック哺乳動物からのB細胞についてスクリーニングする。ことを含んで成る方法。

【請求項121】 スクリーニングの段階が前記トランスジェニック哺乳動物から単離されたB細胞を不死化することを含む、請求項120の方法。

【請求項122】 請求項121の方法に従って製造された不死化された細胞であって、選択されたB細胞をミエローマ細胞と融合することによって形成されたハイブリドーマである前記細胞。

【請求項123】 請求項120のハイブリドーマにより産生されるモノクローナル抗体。

【請求項124】 次の段階：スクリーニング段階前にトランスジェニック動物を第二抗原で免疫処理し；そして前記第二抗原を結合する免疫グロブリンを産生するB細胞についてスクリーニングするを更に含んで成る、請求項120の方法。

【請求項125】 前記抗原のうちの1つがヒト免疫グロブリンである、請求項120の方法。

【請求項126】 前記マウスがT細胞レセプタートランスジェンを含んで成り、そして前記抗原のうちの1つがヒトT細胞レセプターである、請求項120の方法。

【請求項127】 トランスジェニックマウスであって、

(i) 可変遺伝子配列、多様性遺伝子配列、連結遺伝子配列、並びにスイッチ供与体配列およびスイッチ受容体配列に作用可能に連結された2つの定常領域配列を含んで成る重鎖ヒトトランスジェン； (ii) 可変遺伝子配列、連結遺伝子配列および定常遺伝子配列を含んで成る軽鎖トランスジェン； および (iii) 各トランスジェンに作用可能に連結された転写調節配列を含んで成るゲノムを有し、ここで前記遺伝子配列および調節配列は生体内において発生的に制御される多様性の発現を行って複数のヒト免疫グロブリンを形成する、前記トランスジェニックマウス。

【請求項128】 血清1mlあたり約1mgのヒト免疫グロブリンを産生する、請求項127のトランスジェニックマウス。

【請求項129】 ヒト免疫グロブリンの約10%より多くがIgGである、請求項127のトランスジェニックマウス。

【請求項130】 ヒト免疫グロブリンが予め選択された抗原に対して約 $10^7 M^{-1}$ より大きい親和性を示す、請求項127のトランスジェニックマウス。

【請求項131】 外来抗原に対して免疫処置されると免疫応答を開始し、前記免疫応答が、該抗原により免疫

処置された非トランスジェニックマウスの内因性免疫グロブリンにより結合される抗原の少なくとも約10%に結合することができるヒト免疫グロブリンを産生することを含んで成る、請求項127のトランスジェニックマウス。

【請求項132】 約1000種より多い異なるヒト免疫グロブリンを産生することができる、請求項131のトランスジェニックマウス。

【請求項133】 約1000種より多い異なるヒトIgG免疫グロブリンを産生することができる、請求項131のトランスジェニックマウス。

【請求項134】 ヒト免疫グロブリンの産生方法であって、抗原により免疫処置された請求項131のトランスジェニックマウスからのB細胞を不死化し；そして前記抗原と反応性の免疫グロブリンを分泌する選択された不死化B細胞を増殖させることを含んで成る方法。

【請求項135】 請求項134に従って産生されるヒト免疫グロブリン(Ig)であって、ヒト免疫グロブリンと生来会合しているヒトタンパク質に関して単離されている前記ヒト免疫グロブリン。

【請求項136】 $10^7 M^{-1}$ より大きい抗原親和性を有する、請求項135のヒト免疫グロブリン。

【請求項137】 ヒト免疫グロブリン重鎖小遺伝子座トランスジェンを含んで成るゲノムを有するトランスジェニックマウスであって、前記トランスジェンがマウス中で再配列およびスイッチすることができ、それによって2以上の再配列されたヒト重鎖イソタイプが生産されるトランスジェニックマウス。

【請求項138】 前記イソタイプが μ および γ である、請求項137のトランスジェニックマウス。

【請求項139】 請求項137のマウスにより産生される単離されたヒトモノクローナル抗体。

【請求項140】 リンパ系細胞サブセットと特異的に反応するヒト免疫グロブリン。

【請求項141】 前記サブセットがヒトT細胞サブセットである、請求項140のヒト免疫グロブリン。

【請求項142】 前記サブセットが自己反応性T細胞である、請求項141のヒト免疫グロブリン。

【請求項143】 免疫グロブリンDNA断片のクローニングにおいて有用なプラスミドベクターであって、

(i) 複製開始点；

(ii) コピー調節配列；

(iii) 希少な制限酵素部位により隣接されたクローニング部位；

(iv) プラスミド由来のプロモーターの上流で且つクローニング部位の下流に置かれ、それによってプロモーターのところで始まる転写がクローニング部位の上流で終結する、転写ターミネーター

を含んで成るベクター。

【請求項144】 前記希少な制限酵素部位が Not I, S

fil および Pact I から選ばれる、請求項143に記載のベクター。

【請求項145】 pGP1b, pGP1c, pGP1d, pGP1e, pGP1f および pGPe から成る群から選ばれる、請求項143に記載のベクター。

【請求項146】 請求項16, 25, 108, 127または137のトランスジェニックマウス内で発達したB細胞から単離された、再配列されたヒトVDJ遺伝子断片から本質的に成る組成物。

【請求項147】 トランスジェニック齧歯類からのヒト免疫グロブリンの産生方法であって、前記齧歯類はヒト重鎖および軽鎖免疫グロブリントランスジェンの生殖細胞型コピーを含んで成るゲノムを有し、前記齧歯類を抗原で免疫処置し、そして前記抗原を結合する免疫グロブリンを産生する齧歯類からのB細胞についてスクリーニングすることを含んで成る方法。

【請求項148】 前記軽鎖トランスジェンが生殖細胞において再配列される、請求項147の方法。

【請求項149】 前記重鎖トランスジェンが前記齧歯類の生殖細胞において再配列されない、請求項148の方法。

【請求項150】 請求項40, 53, 59, 120 または147の方法に従って産生される単離されたヒト免疫グロブリン。

【発明の詳細な説明】

【0001】

【発明の属する技術分野】本発明は、異種抗体を産生することができるトランスジェニック非ヒト動物、そのようなトランスジェニック動物を産生するのに使うトランスジェン(transgene)、異種抗体を産生することのできる不死化B細胞、内因性免疫グロブリン遺伝子座を破壊するための方法およびベクター、合成免疫グロブリン可変領域遺伝子セグメントレパートリー-の作製方法、並びに異種抗体産生を誘導する方法に関する。

【0002】

【従来の技術】ヒトにおけるモノクローナル抗体の生体内適用の開発に直面する主な障害の1つは、非ヒト免疫グロブリンの本質的免疫原性である。患者は齧歯類免疫グロブリン配列に対して抗体を産生することにより齧歯類モノクローナル抗体の治療用量に反応する。それらのヒト抗マウス抗体(HAMA)は治療抗体を中和し、急性毒性を引き起こし得る。HAMA反応は免疫不全患者ではあまり過激でない。従って、本質的免疫原性は、患者の免疫応答の一次的弱体化を必要とする移植拒絶反応の治療への齧歯類モノクローナル抗体の使用を妨害している。齧歯類抗体は、免疫不全症を含む或る種のリンパ腫を治療するためにも有用なことがある。しかしながら、免疫不全患者でさえも、安全性や効能の低下を引き起こすHAMA応答を開始し得る。

【0003】モノクローナル抗体を作製するための現在

の技術は、動物(通常はラットまたはマウス)を抗原に予備暴露するか、または抗原で感作せしめることを伴う。この予備暴露は、抗原に対して高親和性を有する免疫グロブリン分子を分泌する脾性B細胞の形成をもたらす。感作動物の脾細胞を次いでミエロマ細胞と融合せしめ、不死の抗体分泌性ハイブリドーマ細胞を形成せしめる。個々のハイブリドーマクローンをスクリーニングして、特定抗原に対して向けられた免疫グロブリンを産生する細胞を同定する。

【0004】個々の抗体遺伝子の遺伝子工学は既に提案されている。2つの遺伝子工学アプローチが報告されている:キメラ抗体および相補性決定領域(CDR)移植。最も単純なアプローチであるキメラ抗体は、抗体分子の可変部分と定常部分が別々のエクソン上にコードされるという事実を利用する。再配列されたマウス抗体遺伝子の可変領域エクソンをヒト定常領域エクソンと単純に融合せしめることにより、ハイブリッド抗体遺伝子を得ることができる[Morrison, S.L.ら(1984), Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 81, 6851-6855]。このアプローチの主な問題点は、高度に免疫原性のマウスFc領域は排除されるけれども、残りのマウスFab配列がまだ免疫原性であることである[Bruggemannら(1989), J. Exp. Med., 170, 2153-2157]。CDR移植アプローチは、コンピューターモデルを使って完全に人工的な抗体を作製する。該抗体の中の唯一のマウス配列は抗原結合に関与するものである[Riechmann, L.ら(1988), Nature, 332, 323-327]。それらの各アプローチは、着目の抗原に対して向けられた齧歯類モノクローナル抗体の事前の特徴付けを必要とし、両者とも操作された抗体を高レベルで産生するトランスフェクトされた安定な細胞系の作製を必要とする。

【0005】ヒト抗体の産生のための別のアプローチは、免疫グロブリンcDNA配列を含む細菌発現ライブラリーの作製を伴う提案である[Orlandiら(1989), Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 86, 3833-3837 およびHuseら(1989), Science, 246, 1275-1281]。この技術は、報告によれば、マウスcDNA配列由来の抗体断片を作製するためにのみ使われている。

【0006】多数の実験は、Ig遺伝子再配列に必要な特定のDNA配列を決定するためのトランスフェクトされた細胞系の使用を報告している[Lewis およびGellert (1989), Cell, 59, 585-588]。そのような報告は推定上の配列を同定し、そして再配列に使う組換え酵素へのそれらの配列の近づきやすさ(accessibility)が転写により変更されると結論づけている[Yancopoulos およびAlt (1985), Cell, 40, 271-281]。V(D)J結合のための配列は、報告によれば、高度に保存されたほぼ回文式のヘプタマーと、12または23 bp のいずれかのスペーサーにより隔てられたあまり保存されていない高A/Tナノマーである[Tonegawa(1983), Nature, 302, 575-581] ;

Hesseら(1989), *Genes in Dev.*, 3, 1053-1061]。効率的組換えは、伝えられるところによれば、異なる長さのスペーサー領域を有する組換えシグナル配列を含む部位の間でのみ起こる。

【0007】種々の形態の免疫グロブリン遺伝子を含むトランスジェニックマウスの製造も報告されている。再配列されたマウス免疫グロブリン重鎖または軽鎖遺伝子がトランスジェニックマウスの作製に使われている。そのようなトランスジェンは、報告によれば、内因性Ig遺伝子の再配列を除去することができる。例えばWeaverら(1985), *Cell*, 42, 117-127; Iglesiasら(1987), *Nature*, 330, 482-484; Storbら(1985), *Banbury Reports*, 20, 197-207; Neubergerら(1989), *Nature*, 338, 350-352; Hagmanら(1989), *J. Exp. Med.*, 169, 1911-1929; 並びにStorbら(1989), *Immunoglobulin Genes*, Academic Press, T. Honjo, F.W. AltおよびT.H. Rabbitts 編, 303-326 頁を参照のこと。加えて、 μ または γ 1定常領域を含む機能的に再配列されたヒトIg遺伝子がトランスジェニックマウス中で発現されている。Yamamuraら(1986), *Proc. Natl. Acad. Sci. USA*, 83, 2152-2156; Nussenzweigら(1987), *Science*, 236, 816-819を参照のこと。 μ 再配列重鎖遺伝子の場合、内因性免疫グロブリン遺伝子座の対立遺伝子排除が報告されている。しかしながら、対立遺伝子排除は、全てのトランスジェニックB細胞において常に起こるものではない。例えばRathら(1989), *J. Immunol.*, 143, 2074-2080 (再配列された μ 遺伝子構造物); Manzら(1988), *J. Exp. Med.*, 168, 1363-1381 (経膜エクソンを欠く μ トランスジェンは内因性遺伝子の再配列を防止しなかった); Ritchieら(1984), *Nature*, 312, 517-520; Storbら(1986), *J. Immunol. Rev.*, 89, 85-102 (安定な重鎖/軽鎖複合体を形成することのできる再配列された κ トランスジェンを発現するトランスジェニックマウスは、B細胞中で内因性 κ 遺伝子のみを再配列し、内因性重鎖遺伝子を正しく再配列することができない); およびManzら(1988), *J. Exp. Med.*, 168, 1363-1381 (重鎖と結合できない軽鎖をコードする κ 遺伝子を含むトランスジェニックマウスは、低レベルの対立遺伝子排除のみを示す)を参照のこと。Nussenzweigら(1988) *Nature*, 336, 446-450; Durdikら(1989), *Proc. Natl. Acad. Sci. USA*, 86, 2346-2350; およびShimizuら(1989), *Proc. Natl. Acad. Sci. USA*, 86, 8020-8023も参照のこと。

【0008】高度免疫化トランスジェニックマウス中で15 kb マウス κ 遺伝子構成物 [O'Brienら(1987), *Nature*, 326, 405-409; Storb(1989), *Immunoglobulin Genes*, Academic Press, T. Honjo, F.W. Alt およびT.H. Rabbitts 編, 303-326 頁] および μ 重鎖トランスジェンの可変部分 [Durdikら(1989), *Proc. Natl. Acad. Sci. USA*, 86, 2346-2350] における体細胞突然変異も報告されている。

【0009】Ig遺伝子再配列は、組織培養細胞において研究されているが、トランスジェニックマウスでは詳しく研究されていない。マウス中に導入された再配列試験構成物を記載している少数の報告が発表されているに過ぎない [Buchiniら(1987), *Nature*, 326, 409-411 (再配列されていないニワトリトランスジェン); Goodhartら(1987), *Proc. Natl. Acad. Sci. USA*, 84, 4229-4233 (再配列されていないウサギ κ 遺伝子); およびBrugemannら(1989), *Proc. Natl. Acad. Sci. USA*, 86, 6709-6713 (ハイブリットマウス-ヒト重鎖)]。しかしながら、そのような実験の結果は変動的であり、場合によって、トランスジェンの不完全なまたは最小の再配列を生じることがある。

【0010】

【発明が解決しようとする課題】上記に基づくと、ヒト以外の種から誘導された異種モノクローナル抗体、例えばヒト起源の抗体に対する要求が存在することは明らかである。よって、モノクローナル抗体がそれらのために設計される特定の種において療法的に利用することができるモノクローナル抗体の源を提供することが本発明の目的である。

【0011】上記目的に従って、異種抗体、例えばヒト抗体、を産生することができるトランスジェニック非ヒト動物が提供される。

【0012】更に、異種抗体を発現することができるそのようなトランスジェニック動物からのB細胞であって、特定抗原に特異的なモノクローナル抗体の源を提供するために不死化されている前記B細胞を提供することが本発明の目的である。

【0013】この上記目的に従って、そのような異種モノクローナル抗体を産生することができるハイブリドーマ細胞を提供することが本発明の更なる目的である。

【0014】更にまた、上記の非ヒトトランスジェニック動物の製造に有用な再配列されていないおよび再配列された異種免疫グロブリン重鎖および軽鎖トランスジェンを提供することが本発明の目的である。

【0015】更にまた、トランスジェニック動物中の内因性免疫グロブリン遺伝子鎖を破壊する方法を提供することが本発明の目的である。

【0016】更にまた、上記のトランスジェニック非ヒト動物において異種抗体産生を誘導する方法を提供することが本発明の目的である。

【0017】本発明の更なる目的は、本発明の1または複数のトランスジェンを作製するために使われる免疫グロブリン可変領域遺伝子セグメントレパートリーを作製する方法を提供することである。

【0018】上記の参考文献は、単に本出願の出願日より前のそれらの開示のために提供される。本発明者らが先行発明によってそのような開示より早い日付の権利がないと認めることと解釈してはならない。

【0019】

【課題を解決するための手段】上記目的に従って、本発明の一観点では、トランスジェニック動物の生殖細胞系（ジャームライン）中に再配列された、再配列されていない、または再配列されたものと再配列されていないものとの組み合わせの、異種免疫グロブリン重鎖および軽鎖トランスジェンを含有する、トランスジェニック非ヒト動物が提供される。

【0020】異種重鎖および／または軽鎖の再配列されていない免疫グロブリントランスジェンは、宿主非ヒト動物に導入されると、重鎖および軽鎖異種免疫グロブリン遺伝子を含有するトランスジェニック非ヒト動物、すなわち一方もしくは他方のトランスジェンを含有する中間動物を生ぜしめる。そのような中間動物の生殖細胞中に組み込まれると、重鎖トランスジェンを含むものと軽鎖トランスジェンを含むものとの間での異種交配が、重鎖と軽鎖の両方の異種免疫グロブリントランスジェンを含有するトランスジェニック非ヒト動物をもたらす。

【0021】本発明のトランスジェンは、少なくとも1つの可変遺伝子セグメント、1つの連結遺伝子セグメントおよび1つの定常領域遺伝子セグメントをコードするDNAを含んで成る重鎖トランスジェンを包含する。免疫グロブリン軽鎖トランスジェンは、少なくとも1つの可変遺伝子セグメント、1つの連結遺伝子セグメントおよび1つの定常領域遺伝子セグメントをコードするDNAを含んで成る。軽鎖および重鎖遺伝子セグメントをコードする遺伝子セグメントは、それらがトランスジェニック非ヒト動物にとって異種である。トランスジェニック非ヒト動物から成らない種からの免疫グロブリン重鎖および軽鎖遺伝子セグメントをコードするDNAに由来する又は対応するという点で本発明の一観点によれば、個々の遺伝子セグメントが再配列されておらず、即ち機能的な免疫グロブリン軽鎖または重鎖をコードするには再配列されていないようなトランスジェンが作製される。そのような再配列されていないトランスジェンは、抗原に暴露すると、トランスジェニック非ヒト動物において該遺伝子セグメントの組換え（機能的再配列）および生成した再配列された免疫グロブリン重鎖および／または軽鎖の体細胞突然変異を可能にする。

【0022】本発明の別の観点によれば、異種重鎖および軽鎖免疫グロブリントランスジェンは、再配列された異種DNAの比較的大きい断片を含んで成る。そのような断片は、典型的には異種免疫グロブリン遺伝子座からのC、J（および重鎖の場合にはD）セグメントの実質的部分を含む。加えて、そのような断片は可変遺伝子セグメントの実質的部分も含んで成る。

【0023】別の態様では、HP LaserJet Series IHP1 ASEII, PR Segments である。そのようなトランスジェン構成物では、様々な調節配列、例えばプロモーター、エンハンサー、クラススイッチ領域、組換えシグナル等

は、異種DNAから誘導された対応配列を含んで成る。あるいは、そのような調節配列を、本発明に使われる非ヒト動物と同一のまたは関連の種からのトランスジェン中に組み込むことができる。例えば、トランスジェニックマウスに使うために、菌苗類免疫グロブリンエンハンサー配列を有するトランスジェン中にヒト免疫グロブリン遺伝子セグメントを組み合わせることができる。

【0024】本発明の方法では、生殖細胞系列の再配列されていない軽鎖および重鎖免疫グロブリントランスジェン-即ちB細胞分化中にVDJ結合を受けるもの-を抗原と接触せしめ、二次レパトリーB細胞における異種抗体の産生を誘導する。そのような誘導は、一次レパトリーB細胞中に含まれる再配列された重鎖および／または軽鎖トランスジェンにおいて体細胞突然変異を引き起こし、該抗原に対して高い親和性および特異性を有する異種抗体を産生する。

【0025】そのような抗体産生B細胞は、ウイルスを用いて、またはDNA構成物を含む癌遺伝子を用いて形質転換せしめることにより、あるいは、ミエローマ細胞系と融合させて抗体を分泌するハイブリドマを形成せしめることにより、不死化することができる。各場合、特定抗原に対して十分な親和性および特異性を有するクローンを選択し、該トランスジェンの免疫グロブリン遺伝子セグメントが由来する種において低い免疫原性を有するモノクローナル抗体源を提供する。

【0026】本発明に使われる非ヒト動物中の内因性免疫グロブリン遺伝子座を破壊するベクターおよび方法も本発明に包含される。そのようなベクターおよび方法は、トランスジェン、好ましくはポジティブ-ネガティブ(positive-negative)選別ベクターを使用し、該ベクターは、それが本発明において使用する非ヒト動物にとって内因性である重鎖および／または軽鎖免疫グロブリンをコードする遺伝子セグメントのクラスの機能的破壊を標的するように構成される。そのような内因性遺伝子セグメントとしては、多様性領域、連結領域および定常領域遺伝子セグメントが挙げられる。本発明のこの観点によれば、ポジティブ-ネガティブ選別ベクターを少なくとも1つの非ヒト動物の胚性幹細胞と接触させた後、ポジティブ-ネガティブ選別ベクターが相同組換えによって非ヒト動物のゲノム中に組み込まれている細胞を選択する。移植後、得られたトランスジェニック非ヒト動物は、該ベクターの相同組み込みの結果として、免疫グロブリン媒介の免疫応答を開始することが実質的に不可能である。そのような免疫不全非ヒト動物は、その後、免疫不全症の研究に使うことができ、または異種免疫グロブリン重鎖および軽鎖トランスジェンの受容体として使うことができる。

【0027】本発明はまた、本発明のトランスジェンに使うことができる合成可変領域遺伝子セグメントを作製する方法も包含する。該方法は、免疫グロブリンVセグ

メントDNAの集団を作製することを含んで成り、ここで各々のVセグメントDNAは免疫グロブリンVセグメントをコードしそして各末端に制限エンドヌクレアーゼの開裂認識部位を含む。その後、免疫グロブリンVセグメントDNAの集団を鎖状に連結して合成免疫グロブリンVセグメントレパートリーを形成せしめる。

【0028】本発明の別の観点は、トランスジェニック動物の生殖細胞中、に機能的に再配列された異種重鎖および軽鎖免疫グロブリントランスジェンを含有するトランスジェニック非ヒト動物に関する。そのような動物は、上述の再配列された重鎖および軽鎖トランスジェンを発現する一次レパートリーB細胞を含有する。そのようなB細胞は、抗原と接触すると体細胞突然変異を受けて、該抗原に対して高い親和性および特異性を有する異種抗体を形成することができる。

【0029】本発明はまた、重鎖および軽鎖トランスジェンを有する生殖細胞を含有するトランスジェニック動物であって、前記トランスジェンの一方が再配列された遺伝子セグメントを含み、他方が再配列されていない遺伝子セグメントを含む、トランスジェニック動物にも関する。

【0030】本発明は、再配列された重鎖および軽鎖異種免疫グロブリントランスジェンを有する一次レパートリーB細胞を含有するトランスジェニック動物中で異種抗体を産生せしめる方法にも関する。そのようなトランスジェニック動物は、上述したトランスジェニック動物のいずれかから得ることができる。該動物の生殖細胞中に再配列されない重鎖および軽鎖トランスジェンを含むトランスジェニック動物、再配列された重鎖および軽鎖トランスジェンを含有するトランスジェニック動物、または1つが再配列されたトランスジェンそしてもう1つが再配列されていないトランスジェンを含有する動物は、各々、再配列された異種重鎖および軽鎖免疫グロブリントランスジェンを有する一次レパートリーB細胞を含有する。本発明の方法では、第一抗原を結合することができる所望の異種第一抗体が産生される。そのような動物の一次レパートリーB細胞中の再配列された免疫グロブリン重鎖および軽鎖トランスジェンは、再三の既知抗原に対して十分な親和性を有する一次レパートリー抗体を産生することが知られている。この方法では、トランスジェニック非ヒト動物を連続的にまたは同時に第一および第二抗原と接触せしめ、再配列されたトランスジェンの体細胞突然変異により第一異種抗体の産生を誘導する。次いでこうして産生された二次レパートリーB細胞を上述の如く操作して、第一抗原を結合することができる所望のモノクローナル抗体の産生を不死化する。

【0031】本発明は、複製開始点 (ORI)、転写調節領域 (例えばROP、またはpACYC177の転写調節配列、または当業界で既知の他の配列) およびクローニング部位を有する、大型のDNA断片 (例えば免疫グロブリンゲノム

断片) のクローニングに有用であるプラスミドにも関する。該プラスミドは更に、内因性プラスミド由来プロモーターの下流、例えばアンピシリン耐性遺伝子 (amp^r) の下流に、転写ターミネーター (例えばtrpRまたは当業界で既知の他の配列) も含む。転写ターミネーターは、プロモーターの所で始まる転写がクローニング部位の上流で終結するようにクローニング部位の上流に置かれる。好ましい態様では、クローニング部位は希少な制限部位により隣接され、該制限部位は、より一般的な制限部位を作っている6以下のヌクレオチドの代わりに、7、8またはそれ以上のヌクレオチドから成る部位であり、例えばNot I, Sfi I および Pac I である。希少な制限部位としては、天然のDNA配列中では稀に存在する、即ち8,000~10,000ヌクレオチド毎に約1回よりも低い頻度で存在するヌクレオチド配列を含む部位も挙げられる。

定義

異種抗体レパートリーにより外来抗原刺激に应答するトランスジェニック非ヒト動物のデザインは、トランスジェニック動物の内部に含まれた異種免疫グロブリントランスジェンがB細胞発達経路を通して正しく機能することを必要とする。従って、本発明の一観点では、下記のうちの1つまたは全部をもたらすようにトランスジェンが作製される: (1) 高レベルで且つ細胞型特異的な発現、(2) 機能的な遺伝子再配列、(3) 対立遺伝子排除の活性化およびそれに対する応答、(4) 十分な一次レパートリーの発現、(5) シグナル形質導入、(6) クラススイッチ、(7) 体細胞高度突然変異 (hypermutation)、および(8) 免疫応答の間のトランスジェン抗体遺伝子座の優性化。

【0032】下記開示から明らかなように、上記の基準の全てを満たす必要はない。例えば、トランスジェニック動物の内因性免疫グロブリン遺伝子座が機能的に破壊されているそれらの態様では、トランスジェンは対立遺伝子排除を活性化する必要がない。更に、トランスジェンが機能的に再配列された重鎖および/または軽鎖免疫グロブリン遺伝子を含んで成る態様では、2番目の基準である機能的な遺伝子再配列は、少なくとも既に再配列されているトランスジェンには不要である。分子免疫学に関する背景については、Fundamental Immunology, 第2版 (1989), Paul William E. 編, Raven Press, N.Y. を参照のこと。

抗体の構造および産生

抗体としても知られている免疫グロブリンは、全ての哺乳類の血清および組織液中に存在する糖タンパク質の一群である。それらは、前駆体Bリンパ球 (本明細書中で「一次レパートリーB細胞」とも称呼される) から発達する形質細胞 (本明細書中で「二次レパートリーB細胞」とも称呼される) により多量に産生される。そのような一次レパートリーB細胞は、完全に分化した二次レパートリーB細胞によって産生されるものに類似してい

る膜結合型免疫グロブリンを担持している。抗体形成の誘導には一次レパトリーB細胞と外来抗原との接触が必要である。

【0033】全ての免疫グロブリンの基本構造は、ジスルフィド結合によって一緒に連結された2つの同一の軽鎖ポリペプチドと2つの同一の重鎖ポリペプチドとから成る単位に基づく。各軽鎖は、可変軽鎖領域および定常軽鎖領域として知られる2つの領域を含んで成る。同様に、免疫グロブリン重鎖は、可変重鎖領域および定常重鎖領域と呼ばれる2つの領域を含んで成る。重鎖または軽鎖の定常領域は、重鎖または軽鎖定常領域遺伝子セグメントとよばれるゲノム配列によりコードされる。特定の重鎖遺伝子セグメントの使用が免疫グロブリンのクラスを限定する。例えば、ヒトでは、 μ 定常領域遺伝子セグメントが抗体のIgMクラスを限定し、一方で γ 、 $\gamma 2$ 、 $\gamma 3$ 、または $\gamma 4$ 定常領域遺伝子セグメントが抗体のIgGクラス並びにIgGのサブクラスIgG1～IgG4を限定する。

【0034】重鎖および軽鎖免疫グロブリンの可変領域は、一緒にあって抗体の抗原結合領域を含む。広範囲の抗原を結合できるようにするために抗体のこの領域に多様性が必要なため、初期または1次レパトリー可変領域をコードするDNAは、特定の可変領域遺伝子セグメントのファミリーに由来する多数の異なるDNAセグメントを含んで成る。軽鎖可変領域の場合、そのようなファミリーは可変(V)遺伝子セグメントと連結(J)遺伝子セグメントを含んで成る。よって、軽鎖の初期可変領域は1つのV遺伝子セグメントと1つのJ遺伝子セグメントによってコードされ、各セグメントはその生物のゲノムDNA中に含まれるVおよびJ遺伝子セグメントのファミリーから選ばれる。重鎖可変領域の場合、重鎖の初期または1次レパトリー可変領域をコードするDNAは、1つの重鎖V遺伝子セグメント、1つの重鎖多様性

(D) 遺伝子セグメントおよび1つのJ遺伝子セグメントを含んで成り、各セグメントはゲノムDNA中の適当な免疫グロブリン遺伝子セグメントのV、DおよびJファミリーから選ばれる。

一次レパトリー

重鎖および軽鎖免疫グロブリン遺伝子をコードするDNAを作製する方法は、主としてB細胞を発達させることに存する。種々の免疫グロブリン遺伝子セグメントの結合化の前に、V、D、Jおよび定常(C)遺伝子セグメントは、大部分、一次レパトリーB細胞の前駆体中のV、D、JおよびC遺伝子セグメントのクラスター中で見つかる。通常、重鎖または軽鎖の遺伝子セグメントの全てが単一の染色体上に比較的近くに密接して置かれている。様々な免疫グロブリン遺伝子セグメントの組換え前のそのようなゲノムDNAは、本明細書中「再配列されていない」ゲノムDNAと称される。B細胞分化の間に、V、D、J(または軽鎖遺伝子の場合はVとJのみ)の適当なファミリーメンバーのいずれか1つの遺伝子セグ

メントが組み換えられて機能的に再配列された重鎖および軽鎖免疫グロブリン遺伝子を形成する。そのような機能的再配列は、機能的な可変領域をコードするDNAを形成する可変領域セグメントの再配列である。この遺伝子セグメント再配列過程は連続的であると思われる。最初に、重鎖D-J結合点が作られ、次いで重鎖V-D結合点と軽鎖V-J結合点が作られる。軽鎖および/または重鎖中の機能的な可変領域のこの初期形態をコードするDNAは、「機能的に再配列されたDNA」または「再配列されたDNA」と呼ばれる。重鎖の場合、そのようなDNAは「再配列された重鎖DNA」と呼ばれ、そして軽鎖の場合、そのようなDNAは「再配列された軽鎖DNA」と呼ばれる。本発明のトランスジェンの機能的再配列を記述するためにも同様な用語が使われる。

【0035】機能的な重鎖および軽鎖可変領域を形成するための可変領域遺伝子セグメントの組換えは、組換え応答能のあるV、DおよびJセグメントに隣接する組換えシグナル配列(RSS)により媒介される。組換えを指令するのに必要且つ十分なRSSは、二つ組対称のヘプタマー、ATに富むノナマー、および12塩基対または23塩基対のいずれかの中断スペーサー領域を含んで成る。それらのシグナルは、D-J(またはV-J)組換えを行いそして機能的に相互交換可能である異なる遺伝子座および種の間で保存されている。Oettingerら(1990), Science, 248, 1517-1523およびその中に引用された参考文献を参照のこと。配列CACAGTGまたはその類似体を含んで成るヘプタマーの後に非保存性配列のスペーサー、次いで配列ACAAAAACCまたはその類似体を有するノナマーが存在する。それらの配列は、各VおよびD遺伝子セグメントのJ側、即ち下流側上に見つかる。生殖細胞型DおよびJ遺伝子セグメントの直前に、再び2つの組換えシグナル配列があり、すなわち最初にノナマーそして次に非保存性配列により隔てられて次にヘプタマーがある。VL、VHまたはDセグメントの後ろのヘプタマーおよびノナマー配列は、それらが組み換わるJL、DまたはJHセグメントの前方のものと相補的である。ヘプタマーとノナマー配列との間のスペーサーは12塩基対の長さかまたは22～24塩基対の長さかのいずれかである。

【0036】V、DおよびJセグメントの再配列に加えて、軽鎖のVセグメントとJセグメントとの間および重鎖のDセグメントとJセグメントとの間の不定の組換えによって、免疫グロブリン重鎖および軽鎖の一次レパトリーにおいて更なる多様性が生まれる。そのような様々な組換えは、そのようなセグメントが結合する正確な場所の変更(ずれ)によって生成される。軽鎖におけるそのようなずれは、典型的にはV遺伝子セグメントの最後のコドンの内部およびJセグメントの最初のコドンの内部に起こる。同様な結合のずれは、重鎖染色体上ではDセグメントとJHセグメントとの間に起こり、10ヌクレオチドほどの多数に及ぶことがある。更に、Dセグ

ントとJHセグメントとの間およびVHセグメントとDセグメントとの間に、ゲノムDNAによりコードされない幾つかのヌクレオチドが挿入されることがある。それらのヌクレオチドの付加はN領域多様性として知られている。

【0037】VJおよび/またはVDJ再配列の後、再配列された可変領域遺伝子セグメントおよび再配列された可変領域の下流に置かれた1または複数の定常領域遺伝子セグメントの転写は、一次DNA転写物を生成し、これが適当なRNAスプライシングを受けると、全長の重鎖または軽鎖免疫グロブリンをコードするmRNAを生じる。そのような重鎖および軽鎖は、B細胞の細胞膜領域への免疫グロブリンの挿入および/またはB細胞からの分泌を行うリーガー配列を含む。このシグナル配列をコードするDNAは、免疫グロブリン重鎖または軽鎖の可変領域を形成するのに使うVセグメントの第一エクソンの内部に含まれる。コードされる免疫グロブリン重鎖および軽鎖ポリペプチド（これは互いの適切な会合によって抗体分子を形成する）を生成するmRNAの翻訳を調節するためにmRNA中に適当な調節配列も存在する。

【0038】可変領域遺伝子セグメント中のそのような再配列およびそのような連結中に起こり得る可変的組換えの最終結果は、一次抗体レパートリーの生成である。一般に、この段階まで分化された各B細胞は、単一の一次レパートリー抗体を産生する。この分化過程の間に、機能的に再配列されたIg遺伝子内に含まれるもの以外の遺伝子セグメントの機能的再配列を抑制する細胞現象が起こる。二倍体B細胞がそのような単一特異性を維持する過程は、対立遺伝子排除と呼ばれる。

二次レパートリー

一次レパートリーを含んで成る配列の組の中からの免疫グロブリンを発現するB細胞クローンは、外来抗原にตอบสนองさせるのにすぐに利用可能である。単純なVJおよびVDJ結合により生じる限定された多様性のため、いわゆる一次応答によって産生される抗体は比較的低い親和性のものである。2つの異なる型のB細胞がこの初期応答を作成する：一次抗体形成細胞の前駆体および二次レパートリーB細胞の前駆体 [Lintonら(1989), Cell, 59, 1049-1059]。最初の型のB細胞は成る種の抗原にตอบสนองしてIgM分泌性形質細胞に成熟する。他のB細胞は、T細胞依存性成熟過程に入ることにより、抗原への初期暴露にตอบสนองする。このT細胞依存性B細胞成熟の最中に、体細胞突然変異と呼ばれる過程（しばしば高次突然変異とも呼ばれる）によって第二水準の多様性が作られる。それらの一次レパートリーB細胞は、それらの表面上の免疫グロブリン分子を使って外来抗原を結合し細胞内に取り込む。外来抗原がタンパク質であるかまたは別のタンパク質抗原に物理的に結合されるならば、そのタンパク質抗原は処理されそして主要組織適合性複合体(MHC)分子により細胞表面でヘルパーT細胞に提示され、

後者が次いでB細胞の成熟を誘導する。Lanzavecchia (1985), Nature, 314, 537。このB細胞の完全成熟は二次応答として知られている。

【0039】抗原により感作されたB細胞クローンのT細胞依存性成熟の間に、細胞表面上の抗体分子の構造が2つの経路で変化する。第一は、定常領域が非IgMサブタイプにスイッチし、そして可変領域の配列が多数の単一アミノ酸置換により変更されて一層高い親和性の抗体分子を生成する。一層高い親和性のクローンを選択した後、Ig媒介免疫応答によって特徴付けられる非常に特異的に且つ強固に結合する免疫グロブリンを生産するのは、この体細胞突然変異の過程である。前に指摘したように、Ig重鎖または軽鎖の各可変領域は、抗原結合領域を含む。二次応答の間の体細胞突然変異は、アミノ酸および核酸配列決定により、3つの相補性決定領域(CDR1, CDR2およびCDR3；これは超可変領域1, 2または3とも呼ばれる)を含むV領域の至るところで起こることが決定されている。CDR1とCDR2は可変遺伝子セグメント内部に位置し、一方CDR3は大部分がV遺伝子セグメントとJ遺伝子セグメントの間またはV, DおよびJ遺伝子セグメントの間の組換えの結果である。CDR1, 2または3を構成しない可変領域の部分は、一般に、FR1, FR2, FR3およびFR4と名付けられたフレームワーク領域と呼ばれる。図1を参照のこと。高度突然変異の間に、再配列されたDNAが変異されて異なるIg分子を有する新しいクローンを生じる。外来抗原に対して一層高い親和性を有するそれらのクローンがヘルパーT細胞によって選択的に増大されて、発現抗体の親和力成熟を引き起こす。クローン選択は、山型的にはCDR1, CDR2および/またはCDR3領域中に新規変異を含むクローンの発現をもたらす。しかしながら、抗原結合領域の特異性および親和性に影響を及ぼすようなそれらの領域の外側の変異も起こる。

異種抗体を産生することができるトランスジェニック非ヒト動物

本発明の1観点では、トランスジェニック非ヒト動物は、少なくとも1つの本発明の免疫グロブリントランスジェン(後述)を非ヒト動物の接合子または初期胚中に導入することにより製造される。本発明に有用である非ヒト動物は、一般に、免疫グロブリン遺伝子セグメントを再配列して一次抗体応答を生ぜしめることができ、そしてその上、そのような再配列されたIg遺伝子の体細胞突然変異によって二次応答を開始することができる。任意の哺乳類を包含する。特に好ましい非ヒト動物はマウスまたは齧歯類の他のメンバーである。マウスはそれらの免疫系(マウス重鎖および軽鎖免疫グロブリン遺伝子座のゲノム構成を含む)が広範囲に渡り研究されているために特に有用である。例えば Immunoglobulin Genes, Academic Press, T. Honjo, F.W. Alt および T.H. Rabbitts 編(1989)を参照のこと。

【0040】しかしながら、本発明はマウスの使用に限定されない。むしろ、一次および二次抗体応答を開始することができる任意の非ヒト哺乳動物を使うことができる。そのような動物としては、非ヒト霊長類例えばチンパンジー、ウシ、ヒツジおよびブタの種、齧歯科の他のメンバー、例えばラット、並びにウサギおよびモルモットが挙げられる。特に好ましい動物はマウス、ラット、ウサギおよびモルモットであり、最も好ましくはマウスである。

【0041】本明細書中で使用する時、用語「抗体」は、ジスルフィド結合により一緒に連結された2つの同一の軽ポリペプチド鎖と2つの同一の重ポリペプチド鎖を少なくとも含んで成る糖タンパク質を言う。重および軽ポリペプチド鎖は各々、抗原と相互作用する結合ドメインを含む可変領域（通常はポリペプチド鎖のアミノ末端部分）を含有する。重および軽ポリペプチド鎖は各々、ポリペプチド鎖の定常領域（通常はカルボキシ末端部分）も含んで成り、その配列の一部は、免疫系の種々の細胞、或る種の食細胞および典型的補体系の第一成分（C1q）を含む宿主組織への免疫グロブリンの結合を媒介する。

【0042】本明細書中で使用する時、「異種抗体」は、そのような抗体を産生するトランスジェニック非ヒト生物に関連して定義される。それは、トランスジェニック非ヒト動物から成らない生物において見つかるものに対応するアミノ酸配列を有するかまたはDNA配列をコードする抗体である。よって、様々な重鎖または軽鎖遺伝子セグメントを含むトランスジェニックの再配列前に、例えばハイブリダイゼーションまたはDNA配列決定により、そのような遺伝子セグメントを容易に同定することができる。例えば、本発明の一態様では、ヒトゲノム由来の様々な遺伝子セグメントが再配列されていない形で重鎖および軽鎖トランスジェニックに使われる。この態様では、そのようなトランスジェニックがマウスに導入される。軽鎖および/または重鎖トランスジェニックの再配列されていない遺伝子セグメントは、マウスゲノム中の内因性免疫グロブリン遺伝子セグメントと識別可能である、ヒト種に固有のDNA配列を有する。それらは生殖細胞やB細胞から成らない体細胞では再配列されていない形態でそしてB細胞では再配列された形態で容易に検出することができる。

【0043】本発明の別の形態では、トランスジェニックは、再配列された重鎖および/または軽鎖免疫グロブリントランスジェニックを含んで成る。そのようなトランスジェニックの機能的に再配列されたVDJまたはVJセグメントに相当する特定セグメントは、マウス中の内因性免疫グロブリン遺伝子セグメントから明らかに識別可能である免疫グロブリンDNA配列を含む。

【0044】そういったDNA配列の相違は、マウスB細胞によりコードされるアミノ酸配列に比較するとそのよ

うなヒト免疫グロブリントランスジェニックによりコードされるアミノ酸配列にも反映される。よって、ヒト免疫グロブリン遺伝子セグメントによりコードされる免疫グロブリンエピトープに特異的な抗体を使って、本発明のトランスジェニック非ヒト動物において、ヒト免疫グロブリンアミノ酸配列を検出することができる。

【0045】ヒトまたは他の種由来の再配列されていないトランスジェニックを含有するトランスジェニックB細胞は、適当な遺伝子セグメントを機能的に組換えると、機能的に再配列された軽鎖および重鎖可変領域を形成する。そのような再配列されたトランスジェニックのDNAは、大部分が、前記再配列されたトランスジェニックを得た遺伝子セグメントのDNA配列と正確には一致しないであろうと理解すべきである。これは主に、可変的組換えの間に導入される変形のためであり、そして二次応答中の高度突然変異により導入される突然変異のためである。DNA配列中（並びにアミノ酸配列中）のそのような変形にもかかわらず、前記再配列されたトランスジェニックによりコードされる抗体は、本発明を実施するのに用いる非ヒト動物中で通常遭遇するものとは異種であるDNAおよび/またはアミノ酸配列を有することは容易に明らかである。

【0046】用語「実質的に同じ」は、ポリペプチドに対して言及する時、問題のポリペプチドまたはタンパク質が、天然のタンパク質全部またはその部分と少なくとも約30%の一致、通常は少なくとも約70%の一致、好ましくは少なくとも約95%の一致を示すことを指摘する。本明細書中で使用する時、用語「単離された」、「実質的に純粋な」および「実質的に均質な」は、本明細書中で相互に交換可能に用いられ、そして本来それに付随する成分から分離されているポリペプチドタンパク質を言う。典型的には、単量体タンパク質は、試料の少なくとも約60~75%が単一のポリペプチド骨格を示す時に実質的に純粋である。微量の変形または化学的修飾は典型的には同じポリペプチド配列を共有する。実質的に純粋なタンパク質は、典型的にはタンパク質試料の約85~90%以上、より普通には約95%を含んで成り、好ましくは約99%以上の純度であろう。タンパク質純度または均質性は、当業界で公知である多数の手段により、例えばタンパク質試料をポリアクリルアミドゲル電気泳動した後、染色によってポリアクリルアミドゲル上の単一ポリペプチドバンドを視覚化することにより、指摘することができる。ある目的では、高分解能が必要であり、HPLCまたは類似の手段が使われるだろう。ポリペプチドは、天然状態では該ポリペプチドに付随している生来の汚染物から分離された時、天然に伴う成分を実質的に含まない。よって、ポリペプチドが天然に由来する細胞とは異なる細胞系中で合成されたポリペプチドは、その天然に伴う成分を実質的に含まないだろう。

再配列されていないトランスジェニック

本明細書中で使用する時、「再配列されていない免疫グロブリン重鎖トランスジェン」は、少なくとも1つの可変遺伝子セグメント、1つの多様性遺伝子セグメント、1つの連結遺伝子セグメントおよび1つの定常領域遺伝子セグメントをコードするDNAを含んで成る。前記重鎖トランスジェンの各遺伝子セグメントは、前記トランスジェンが導入される非ヒト動物から成らない種の免疫グロブリン重鎖遺伝子セグメントをコードするDNAから誘導されるか、またはそれに相当する配列を有する。同様に、本明細書中で使用する時、「再配列されていない免疫グロブリン軽鎖トランスジェン」は、少なくとも1つの可変遺伝子セグメント、1つの連結遺伝子セグメントおよび少なくとも1つの定常領域遺伝子セグメントをコードするDNAを含んで成る。ここで、前記軽鎖トランスジェンの各遺伝子セグメントは、前記軽鎖トランスジェンが導入される非ヒト動物から成らない種の免疫グロブリン軽鎖遺伝子セグメントをコードするDNAから誘導されるか、またはそれに相当する配列を有する。

【0047】本発明のこの観点でのそのような重鎖および軽鎖トランスジェンは、再配列されていない形態で上述の遺伝子セグメントを含有する。即ち、重鎖トランスジェン中のV、DおよびJセグメントの間および軽鎖トランスジェン中のVとJセグメントの間には、適当な組換えシグナル配列(RSS)が置かれる。加えて、そのようなトランスジェンは、定常領域遺伝子セグメントをVJまたはVDJ再配列された可変領域と結合するための適当なRNAスプライシングシグナルも含む。

【0048】重鎖トランスジェンが複数のC領域遺伝子セグメント、例えばヒトゲノムからのC μ およびC γ 1を含む限りでは、各定常領域遺伝子セグメントの上流で且つ可変領域遺伝子セグメントの下流に、免疫グロブリンクラススイッチ、例えばIgMからIgGへのクラススイッチを考慮した前記定常領域間の組換えを可能にするため、下記に説明するような「スイッチ」領域が組み込まれる。そのような重鎖および軽鎖免疫グロブリントランスジェンは、可変領域遺伝子セグメントの上流に置かれたプロモーター領域を含む転写調節配列(OCTAおよびTATAモチーフを含む)も含有する。

【0049】プロモーターに加えて、主にB系列細胞中で機能する他の調節配列が使われる。例えば、軽鎖トランスジェン上の好ましくはJセグメントと定常領域遺伝子セグメントとの間に置かれた軽鎖エンハンサー配列は、トランスジェンの発現を増強し、それによって対立遺伝子排除を促進するために使われる。重鎖トランスジェンの場合、調節エンハンサーも使われる。

【0050】上述のプロモーターおよびエンハンサー調節配列は包括的に記載されているけれども、そのような調節配列は非ヒト動物に対して異種であることができ、異種トランスジェン免疫グロブリン遺伝子セグメントが得られるゲノムDNAから誘導することができる。あるいは

は、そのような調節遺伝子セグメントは、重鎖および軽鎖トランスジェンを含む、非ヒト動物または密接に関連した種のノゲム中の対応する調節配列から誘導される。そのような調節配列は、トランスジェンの転写および翻訳を最大にし、その結果対立遺伝子排除を誘導しそして比較的高いレベルのトランスジェン発現を提供するために用いられる。

【0051】好ましい態様では、重鎖および軽鎖Igトランスジェン上に含まれる各免疫グロブリン遺伝子セグメントは、該トランスジェンを導入する予定の非ヒト動物に対して異種である種または個体のゲノムDNA、cDNAもしくはその部分から誘導されるか、またはそれに対応する配列を有する。結果として、そのような遺伝子セグメントがトランスジェニック非ヒト動物において機能的に再配列されそして高次突然変異された時、そのような重鎖および軽鎖トランスジェンによりコードされる異種抗体は、Ig遺伝子セグメントが由来する生物において療法的に利用すると所望の抗原に対する特異的な効能を提供する、アミノ酸配列並びに総体的な二次および三次構造を有するであろう。その上、そのような抗体は、処置される生物に対して「外来」である抗体に比較して、実質的に減少された免疫原性を示す。

【0052】例えば、好ましい態様では、遺伝子セグメントはヒトから誘導される。そのような重鎖および軽鎖トランスジェンを含有するトランスジェニック非ヒト動物は、そのような動物に投与される特異抗原に対してIg媒介免疫応答を開始することができる。そのような動物中では異種ヒト抗体を産生することのできるB細胞が産生される。不死化後、および適当なモノクローナル抗体(Mab)、例えばハイブリドーマの選択後、治療用ヒトモノクローナル抗体の源が提供される。そういったヒトMabは、ヒトに療法的に投与した時に実質的に減少された免疫原性を有する。

【0053】ヒト免疫グロブリントランスジェンを含む本発明のトランスジェニック動物において異種抗体を惹起せしめるのに使うことができる抗原の例としては、細菌、ウイルスおよび腫瘍抗原、並びに移植拒絶反応または自己免疫に関係がある特定のヒトB細胞およびT細胞抗原が挙げられる。

【0054】好ましい態様はヒト遺伝子セグメントを含む重鎖および軽鎖トランスジェンの作製を開示するけれども、本発明はそれに限定されない。この点に関しては、本明細書中に記載される教示は、ヒト以外の種からの免疫グロブリン遺伝子セグメントの使用に合わせて容易に改変できると理解すべきである。例えば、本発明の抗体によるヒトの治療処置に加えて、適当な遺伝子セグメントによりコードされる治療抗体を使って、獣医科学に用いられるモノクローナル抗体を産生することができる。例えば、種関連モノクローナル抗体による家畜の処置も本発明により期待される。そのような抗体は、ウ

シ、ヒツジ、ブタ、ウマ、イヌ、ネコ等の種からの免疫グロブリン遺伝子セグメントを含むトランスジェンを使うことによって、同様に産生せしめることができる。

クラススイッチ

μ または δ 定常領域の使用は、大部分は、IgM および IgD を単一細胞中で同時発現できるようにする、交互スプライシングによって決定される。その他の重鎖イソタイプ (γ , α および ϵ) は、遺伝子再配列現象が C μ および C δ エクソンを欠失させた後でのみ天然に発現される。この遺伝子再配列過程はクラススイッチと呼ばれ、各重鎖遺伝子 (δ を除く) のすぐ上流に置かれたいわゆるスイッチセグメントの間での組換えによって起こる。個々のスイッチセグメントは長さが 2~10 kb であり、主として短い反復配列から成る。組換えの正確な位置は個々のクラススイッチ現象ごとに異なる。

【0055】B細胞の成熟の間にトランスジェンがイソタイプをスイッチできることは、トランスジェニックマウス中で直接試験されたことはない。しかしながら、トランスジェンはこの機能を成し遂げるだろう。Durdikら (1989) Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 86, 2346-2350 は、再配列されたマウス μ 重鎖遺伝子構成物をマイクロインジェクトすると、4つの独立したマウス系列において、高比率のトランスジェニックB細胞が IgM よりもむしろ IgG に関係するトランスジェンによりコードされる可変領域を発現することを見出した。トランスジェンと別の染色体上の内因性 γ 定常領域との間でイソタイプスイッチが起こったらしい。

【0056】本明細書中で使用する時、用語「スイッチ配列」は、スイッチ組換えを招くそれらのDNA配列を言う。「スイッチ供与体」配列、典型的には μ スwitch領域は、スイッチ組換え中に欠失されるであろう定常領域の5' (即ち上流) にあるだろう。「スイッチ受容体」領域は、欠失されるであろう定常領域と代替定常領域 (例えば γ , ϵ 等) との間であろう。組換えが常に起こる特異部位は1つもないので、典型的には最終遺伝子配列は構成物から予想不可能であろう。 μ 遺伝子のスイッチ (S) 領域、S μ は、コード配列の約 1~2 kb 5' 側に位置し、そして (GAGCT) n (GGGGT) の形の配列の多数縦列反復から成る。ここで n は通常 2~5 であるが、17ほどの大きさに及ぶことができる。[T. Nikaidoら (1981) : Nature, 292:845-848 を参照のこと。] 他の CH 遺伝子の5' にも、数キロ塩基対に及ぶ同様な内部反復性スイッチ配列が見つかった。S α 領域は配列決定されており、縦列に反復した 80 bp の相同性単位から成ることが判明した。一方、S γ 2a, S γ 2b および S γ 3 は全て、互いに非常に類似している反復した 49 bp の相同性単位を含む。[P. Szurekら (1985), J. Immunol, 135:620-626 および T. Nikaidoら (1982), J. Biol. Chem. 257:7322-7329 を参照のこと。] 全ての配列決定された S 領域は、S μ 遺伝子の基本的反復配列であるペン

タマー-GAGCT および GGGGT の多数の発生を含む [T. Nikaidoら (1982), J. Biol. Chem. 257:7322-7329] : 他の S 領域では、それらのペンタマーは S μ のようには正確に縦列に反復されていないが代わりに大きな反復単位中に埋もれている。

【0057】S γ 1 領域は追加の高次構造を有し、即ち、2つの直接反復配列が 49 bp の縦列反復の2つのクラスターの各々に隣接する [M. R. Mowattら (1986), J. Immunol., 136: 2674-2683 を参照のこと]。ヒト H 鎖遺伝子のスイッチ領域はそれらのマウス同族体に非常に類似していることがわかっている。一般に、V-J 組換えの酵素的機構とは異なり、スイッチ機構は、明らかに生殖細胞 S 前駆体の反復相同領域の種々の整列を収納することができ、次いで該配列を該整列内の異なる位置で連結することができる。[T. H. Rabbittsら (1981) Nucleic Acids Res., 9: 4509-4524 および J. Ravetchら (1980) Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 77, 6734-6738 を参照のこと。]

クラススイッチの誘導は、スイッチセグメントの上流で始まる不毛転写物 (sterile transcript) に関係があるらしい [Lutzkerら (1988) Mol. Cell Biol. 8, 1849 ; S. tavnezerら (1988) Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 85, 7704 ; Esser および Radbruch (1989) EMBO J., 8, 483 ; Bertonら (1989) Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 86, 2829 ; Rothmanら (1990) Int. Immunol., 2, 612]。例えば、観察される IL-4 による γ 1 不毛転写物の誘導および IFN- γ による障害は、IL-4 が B 細胞中での γ 1 へのクラススイッチを促進し、IFN- γ が γ 1 発現を阻害するという観察結果と一致する。従って理想的には、クラススイッチを受けさせようとするトランスジェン構成物は、それらの不毛転写物を調節するのに必要なシス作用性配列の全てを含むべきである。トランスジェニックマウスにおいてクラススイッチ (σ μ および ϵ μ) を獲得する別法は、ヒト μ 遺伝子に隣接する 400 bp の直接反復配列の包含である [Yasuiら (1989) Eur. J. Immunol., 19, 1399]。それらの2配列間の相同組替えは、IgD のみの B 細胞において μ 遺伝子を削除する。

モノクローナル抗体

モノクローナル抗体は当業者に公知である種々の技術により得ることができる。簡単に言えば、所望の抗原により免疫処理された動物の脾細胞を、通常はミエローマ細胞との融合により、不死化せしめる [Kohler および Milstein, Eur. J. Immunol., 6:511-519 (1976)]。不死化の別法としては、エプスタインバーウイルス、癌遺伝子もしくはレトロウイルスによる形質転換、または当業者において公知である別の方法が挙げられる。単一の不死化細胞から生じたコロニーを、抗原に対する所望の特異性および親和性を有する抗体の産生についてスクリーニングし、そして脊椎動物宿主の腹腔中への注入を含む様々な技術によって、そのような細胞により産生されるモノ

ノクローナル抗体の収量を増大させることができる。これらの技術に有用である様々な方法は、例えば、HarlowおよびLane, *Antibodies: A Laboratory Manual*, Cold Spring Harbor, New York (1988) 中に記載されており、免疫グロブリンを産生するための動物の免疫処置；モノクローナル抗体の産生；プローブとして使われる免疫グロブリンの標識；免疫アフィニティー精製；およびイムノアッセイを包含する。

トランスジェニック一次レパートリー

A. ヒト免疫グロブリン遺伝子座

トランスジェン機能のための重要な必要条件是、広範囲の抗原に対して二次免疫応答を開始させるのに十分な程度に多様である一次抗体レパートリーの作製である。種々の重鎖および軽鎖遺伝子セグメントをコードするヒト免疫グロブリン遺伝子座のサイズは非常に大きい。例えば、ヒトゲノムでは、 λ 軽鎖遺伝子座、 κ 軽鎖遺伝子座および重鎖遺伝子座の3つの別々の遺伝子座は、合わせるとDNAの5 Mb以上または全ゲノムのほぼ0.2%を占める。各遺伝子座は、B細胞発達の間に連結領域セグメント（および、重鎖遺伝子座では多様性領域セグメント）と組換わって完全なV領域エクソンを形成する複数の可変セグメントから成る。そのような再配列された軽鎖遺伝子は3つのエクソン：シグナルペプチドエクソン、可変領域エクソンおよび定常領域エクソンから成る。再配列された重鎖遺伝子は幾分複雑である。それはシグナルペプチドヘクソン、可変領域エクソン、および各々が数個のエクソンによりコードされる多ドメイン定常領域の縦列整列領域から成る。定常領域遺伝子の各々は異なる免疫グロブリンクラスの定常部分をコードする。B細胞発達の間に、V領域に近い定常領域が欠失されて新規重鎖クラスの発現をもたらす。各重鎖クラスについては、RNAスプライシングの拓途一的パターンが膜型と分泌型の両方の免疫グロブリンをもたらす。

【0058】ヒト血清抗体分子の約40%が λ 軽鎖を含む。この遺伝子座（染色体22に位置決定される）の構造は、最も特徴づけられていないものである（図2）。それは、各々が単一のJセグメントに結合している6つの定常領域遺伝子の縦列配列の上流の未知数のVセグメントから成る。加えて、結合したJセグメントを有する更に2つの定常領域セグメントが単離されているが、 λ クラスターの残部とのそれらの結合は確立されておらず、それらが使われるかどうかかわかっていない。E. Selsingら, "Immunoglobulin Genes", Academic Press, T. Honjo, P. W. Alt および T. H. Rabbitts 編(1989)。 κ 軽鎖遺伝子座は、染色体2上の3つのクラスター上に広がっている（図3）。それぞれ850 Kbおよび250 Kbにわたる最初の2つのクラスターは可変領域遺伝子セグメントのみを含む。約1 Mbにわたる三番目のクラスターは約40個のV遺伝子セグメントを含み、その下流に5つのJセグメントのクラスターがあり、次いで単一の定常領

域遺伝子セグメントがある。合計84個のV遺伝子セグメントが同定されており、そしてそのほぼ半分が偽遺伝子であると考えられる [Zachau (1989) *Immunoglobulin Genes*, Academic Press, T. Honjo, F. W. Alt および T. H. Rabbitts 編, 91-110中]。C κ 領域の約25 Kb 下流に「 κ 欠失要素 (κ de)」がある。この κ de配列は上流配列と組み換わって、 λ 軽鎖発現B細胞において κ 定常領域の欠失を引き起こす。これは、 κ と λ 遺伝子の両方を上手く再配列する細胞においてインタイプ排除を引き起こす。

【0059】ヒト重鎖遺伝子座は最大であり且つ最も多様である。それは2 Mbにわたる約200個のV遺伝子セグメント、約40 Kb にわたる約30個のD遺伝子セグメント、3Kbの範囲内に密集した6個のJセグメント、および約300 Kbにわたる9個の定常領域遺伝子セグメントから成る。全遺伝子座は、染色体14の長い方の腕の遠位部分約2.5 Kbに及ぶ（図4）。重鎖Vセグメントは配列類似性に基づいて6つのファミリーに分類することができる。約60のVH1ファミリー、30のVH2セグメント、80のVH3セグメント、30のVH4セグメント、3つのVH5セグメントおよび1つのVH6セグメントがある。Berman, J. E. ら(1988), *EMBO J.*, 7, 727-738。ヒト重鎖遺伝子座では、関連するVセグメントが密集しているマウス遺伝子座とは異なり、個々のVファミリーのメンバーが入り交じっている。VH6ファミリーの単一メンバーがVセグメントの最も近位にあり、定常領域遺伝子セグメントの90 Kb 以内にマッピングされる。Sato, T. ら(1988), *Biochem Biophys. Res. Commun.*, 154, 265-271。機能的DおよびJセグメントは全て、この90 Kb 領域のなかにあると思われる。[Siehonliら(1981), *Nature*, 294, 631-635; Matsuda ら(1988), *EMBO J.*, 7, 1047-1051; Buluwelaら(1988), *EMBO J.*, 7, 2003-2010; Ichihara ら(1988), *EMBO J.*, 7, 4141-4150; Bermanら(1988), *EMBO J.*, 7, 727-738]。

B. 遺伝子断片トランスジェン

1. 重鎖トランスジェン

好ましい態様では、免疫グロブリン重鎖および軽鎖トランスジェンは、ヒト由来の再配列されていないゲノムDNAを含んで成る。重鎖の場合、好ましいトランスジェンは670~830 Kbの長さを有するNotI断片を含んで成る。この断片の長さは、3'制限部位が正確にマッピングされていないため、不明瞭である。しかしながら、 $\alpha 1$ と $\phi \alpha$ 遺伝子セグメントとの間にあることが知られている（図4参照）。この断片は、6つの既知VHファミリーの全部のメンバー、DおよびJ遺伝子セグメント、並びに μ , δ , $\gamma 3$, $\gamma 1$ および $\alpha 1$ 定常領域を含む。Bermanら(1988), *EMBO J.*, 7, 727-738。このトランスジェンを含むトランスジェニックマウス系は、B細胞の発達に必要なとされる重鎖クラスの全部を正しく発現し、そしてほとんどの抗原に対して二次応答を開始するのに十

分な程多数の可変領域のレパートリーを発現する。

【0060】2. 軽鎖トランスジェン

ヒト軽鎖遺伝子座からの必要な遺伝子セグメントおよび調節配列を全て含有するゲノム断片を同様に作製することができる。そのような構成物は実施例に記載される。

C. 生体内組換えにより細胞内的に作製されるトランスジェン

単一DNA断片上の重鎖遺伝子座の全部または一部分を単離する必要はない。例えば、ヒト免疫グロブリン重鎖遺伝子座からの670-830Kb Not I 断片は、トランスジェン作製 (transgenesis) の間に非ヒト動物の生体内で形成させることができる。そのような生体内トランスジェン作製は、2以上の重複するDNA断片を非ヒト動物の胚性核に導入することにより行われる。DNA断片の重複部分は、実質的に相同であるDNA配列を有する。胚性核内に含まれるレコンビナーゼに暴露されると、重複しているDNA断片が適切な方向において相同的に組み換わって670-830 Kbの Not I 重鎖断片を形成する。

【0061】しかしながら、生体内トランスジェン作製は、そのサイズのために現存の技術による作製または操作が困難であるかまたは不可能である多数の免疫グロブリントランスジェンを形成せしめるのに使うことができると理解すべきである。例えば、生体内トランスジェン作製は、YACベクター [MurrayおよびSzostak (1983), Nature, 305, 189-193] により操作することができるDNA断片よりも大きい免疫グロブリントランスジェンを作製するのに有用である。そのような生体内トランスジェン作製は、トランスジェニック非ヒト動物から成らない種の実質的に完全な免疫グロブリン遺伝子座を非ヒト動物中に導入する場合にも使うことができる。幾つかの研究グループが、YACベクター中に50~200 KpのDNA断片を含むライブラリーを好結果に作製しており [Burkeら (1987), Science, 236, 806-812; Traverら (1989), Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 86, 5898-5902] そしてポリアミン縮合を使って200~約1000 Kbのサイズの範囲でYACライブラリーを製造している [McCormickら (1989), Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 86, 9991-9995] けれども、ヒト定常領域免疫グロブリン遺伝子座の670-830 Kbより実質的に大きいNot I断片をより大きいカバ―する複数の重複断片が本明細書中に開示される方法によって大型のトランスジェンを容易に製造できると予想される。

【0062】ゲノム免疫グロブリントランスジェンを形成させることに加えて、実施例に記載の如く「小遺伝子座」トランスジェンを形成させるのにも生体内相同組換えを使うことができる。

【0063】生体内トランスジェン作製を利用する好ましい態様では、各々の重複するDNA断片は、好ましくは第一のDNA断片の末端部分と第二のDNA断片の末端部分の間で重複する実質的に相同なDNA配列を有する。DNA断片

のそのような重複部分は、好ましくは約500 bp~約2000bp、最も好ましくは1.0 kb~2.0 kbを含む。生体内でトランスジェンを形成させるための重複DNA断片の相同組換えは、1990年8月29日にU.S.S.N. 07/574,747号のもとに出願された「DNA断片の相同組換えによるDNAの細胞内生成 (Intracellular Generation of DNA by Homologous Recombination of DNA Fragments)」と題する共に譲渡されたU.S.特許出願明細書に更に詳しく記載されている。

D. 小遺伝子座トランスジェン

本明細書中で使用する時、「免疫グロブリン小遺伝子座」なる用語は、通常は約150 kb未満、典型的には約25~100 kbのDNA配列 (より長い配列の中にあってもよい) であって、[前記DNA配列が少なくとも1つの実質的不連続性 (例えば、相同ゲノムDNA配列に関して、通常は少なくとも約2~5 kb、好ましくは10~25 kbまたはそれ以上の欠失) を有するような] 次のものを各々少なくとも1つ含むDNA配列を言う：機能的可変 (V) 遺伝子セグメント、機能的連結 (J) 領域セグメント、機能的通常 (C) 領域遺伝子セグメント、および重鎖小遺伝子座の場合には、機能的多様性 (D) 領域セグメント。軽鎖小遺伝子座トランスジェンは、長さが少なくとも25 kb、典型的には50~80 kbであるだろう。重鎖トランスジェンは、単一の定常領域及び不完全なスイッチ領域を有するものは少なくとも約30 kbであるのに対して、スイッチ領域に作用可能に連結された2つの定常領域を有するものは典型的には約70~80 kb、好ましくは少なくとも約60kbの長さであろう。更に、小遺伝子座の個々の要素は好ましくは生殖細胞 (ジャームライン) 配置内にあり、そして小遺伝子座の該要素により完全にコードされる多様な抗原特異性を有する機能的抗体分子を発現するように、トランスジェニック動物の前駆体B細胞において遺伝子再配列を受けることができる。

【0064】他の好ましい態様では、免疫グロブリン重鎖および軽鎖トランスジェンはV, D, JおよびC遺伝子セグメントを各々1つまたは複数含んで成る。適当なタイプの遺伝子セグメントの少なくとも1つが小遺伝子座トランスジェンに組み込まれる。重鎖トランスジェンのCセグメントに関しては、トランスジェンが少なくとも1つの μ 遺伝子セグメントと、少なくとも1つの他の定常領域遺伝子セグメント、より好ましくは γ 遺伝子セグメント、最も好ましくは $\gamma 3$ または $\gamma 1$ 遺伝子セグメントとを含むことが好ましい。この優先性は、体細胞突然変異および分泌形の高親和生非IgM免疫グロブリンの産生に備えて、コードされる免疫グロブリンのIgM形とIgG形との間のクラススイッチを考慮したものである。他の定常領域遺伝子セグメントも使うことができ、例えばIgD, IgAおよびIgEの産生をコードするものである。

【0065】ヒトの重鎖J領域セグメントは、3 kbのDNA長さにおいて密集した6個の機能的Jセグメントと3個

の偽遺伝子を含んで成る。それが比較的小さいサイズであることとそれらのセグメントが μ 遺伝子および δ 遺伝子の5'部分と一緒に単一の23 kb SfiI/SpeI断片として単離できること (Sadoら(1988), *Biochem. Biophys. Res. Commun.*, 154, 246-271) を仮定すれば、小遺伝子座構成物において全部のJ領域遺伝子セグメントを使うことが好ましい。更に、この断片は μ 遺伝子と δ 遺伝子の間の領域に広がるため、 μ 発現に必要とされるシス結合した3'調節要素の全部を含む可能性が大きい。更に、この断片は完全なJ領域を含むため、重鎖エンハンサーと μ スイッチ領域を含む (Millsら(1983), *Nature*, 306, 809; Yancopoulos および Alt (1986) *Ann. Rev. Immunol.*, 4, 339-368)。それは: VDJ結合を開始させて一次レパトリー-B細胞を形成させる転写開始部位も含む (Yancopoulos および Alt (1985) *Cell*, 40, 271-281)。あるいは、23Kb SfiI/SpeI断片の代わりに、D領域の一部を含む36 Kb BssHII/SpeI断片を使うことができる。そのような断片の使用は、効率的D-J結合を促進させる5'隣接配列の量を増加させる。

【0066】ヒトD領域は、縦列に結合した4または5個の相同な9Kbの亜領域から成る (Siebenlistら(1981), *Nature*, 294, 631-635)。各亜領域は10個までの個々のDセグメントを含む。それらのセグメントの一部はマッピングされており、それを図4に示す。2つの異なる方策を使って小遺伝子座D領域を作製する。第一の方策は、1つまたは2つの反復D亜領域を含む短いDNAの連続鎖の中に置かれたそれらのDセグメントのみを使うものである。候補となるのは、12個の個々のDセグメントを含む単一の15 Kb断片である。DNAのこの断片は2つの近接するEcoRI断片から成り、そして完全に配列決定されている (Ichiharaら(1988), *EMBO J.*, 7, 4141-4150)。12のDセグメントが一次レパトリーに十分であろう。しかしながら、D領域の分散された性質があるとすれば、別の方策は、幾つかの非近接D断片含有断片と一緒に連結して、より多数のセグメントを有する一層小型のDNA断片を作製することである。

【0067】重鎖小遺伝子座トランスジェンを作製するには、少なくとも1つ、好ましくは複数のV遺伝子セグメントが使われる。隣接配列と一緒に1つまたは2つの再配列されていないVセグメントを含む10~15 KbのDNA断片を単離する。特徴付けられたヒトハイブリドーマ、例えば抗シトメガロウイルス抗体を産生するもの (NewKirkら(1988) *J. Clin. Invest.*, 81, 1511-1518) の転写されたV領域から決定されたユニーク5'配列から作製したプローブを使って、そのようなDNAを含むクローンを選択する。重鎖mRNAの5'非翻訳配列を使って、この抗体を作製したもとの生殖細胞型Vセグメントを単離するためのユニークなヌクレオチドプローブ (好ましくは長さが40ヌクレオチド) を作製する。既知抗原に対する抗体中に含まれることが知られているVセ

グメントを使うと、このVセグメントが機能的であることを保証するだけでなく、二次免疫応答におけるトランスジェン関与の分析も助かる。このVセグメントを上述したように小遺伝子座のD領域および定常領域断片と融合せしめて、小遺伝子座重鎖トランスジェンを作製する。

【0068】あるいは、YACライブラリーから、複数のV領域セグメントを含む大きな連続したDNA断片を単離する。様々な数のV領域セグメントを含む種々の大きさのDNA断片を、小遺伝子座トランスジェン構成物中でヒト抗体レパトリーを提供する能力について試験する。YACベクター (MurrayおよびSzostak (1983), *Nature*, 305, 189-193)、F因子にもとづくプラスミド (O'Connorら(1989), *Science*, 244, 1307-1312) または上述の重複断片の組換えを使った生体内作製を用いて、幾つかの非近接のVセグメント含有断片から1つの大きな断片を構築することも可能である。あるいは、合成V領域レパトリー (後述) を使うこともできる。

【0069】小遺伝子座軽鎖トランスジェンは、ヒト λ または κ 免疫グロブリン遺伝子座から同様に作製することができる。 κ 軽鎖小遺伝子座の作製は、重鎖小遺伝子座の作製に非常に類似しているが、ただし、それはサイズがより小さく複雑性がより低いために、ずっと単純である。ヒト κ 遺伝子座は1つだけの定常領域セグメントを有する。5'および3'エンハンサーと一緒にこのセグメント、並びに全部で5つの機能的Jセグメントを、単一の10 kb DNA断片において単離することができる。この断片は、重鎖小遺伝子座について記載したように作製された小遺伝子座V領域と一緒に同時注入される。例えば、複数のDNA断片、その少なくとも2つ、3つまたは4つの (その各々はV領域配列、D領域配列、Jおよび定常領域配列、D及びJ及び定常領域配列、または定常領域配列のいずれかであり、ここで、各配列はヒト遺伝子配列に実質的に相同である) から、V、D、Jおよび定常領域配列をコードする。例えば約75kbの、免疫グロブリン重鎖小遺伝子座トランスジェン構成物を形成せしめることができる。好ましくは、前記配列は転写調節配列に作用可能に連結され、そして再配列を受けることができる。2以上の適当に置かれた定常領域配列 (例えば μ および γ) およびスイッチ領域では、スイッチ組換えも起こる。複数のDNA断片から同様に形成された、ヒトDNAに実質的に相同であり且つ再配列を受けることができる典型的な軽鎖トランスジェン構成物はV、D、および定常領域をコードする少なくとも2つ、3つまたは4つのDNA断片を含み、ここで各断片はV領域配列、Jおよび定常領域配列か、または定常領域配列か (のいずれかを含んで成るだろう)。

E. 機能的V遺伝子セグメントの決定方法および合成Vセグメントレパトリーの作製方法
遺伝子セグメントの様々なファミリー、即ちV、D、J

およびC領域遺伝子セグメントのうち、V遺伝子セグメントの数は通常、D JおよびC領域遺伝子セグメントそれぞれに対応する遺伝子セグメントの数を遙かに上回る。産生される抗体の約90%が単一のV遺伝子セグメントを使うウサギ系 [KnightおよびBecker (1990), Cell, 60, 963-970] への類推によれば、限定数のV領域遺伝子セグメント、1ほど少数のV領域遺伝子セグメント、を含む重鎖および軽鎖トランスジェンを製造することが可能である。従って、免疫グロブリン媒介性免疫応答を開始する時に、特定生物、例えばヒトにより、どのV領域遺伝子セグメントが使われるかを決定する方法をもつことが望ましい。このアプローチによれば、単一のV遺伝子セグメントは、JまたはD J遺伝子セグメントと組み合わせると、一次レパートリーの生成に十分な多様性をCDR3に提供することができ、これは、体細胞突然変異を受けると、可変領域の至るところで、例えば高親和性抗体の産生のためにはCDR1およびCDR2において、更なる多様性を提供することができる。

【0070】本発明のこの観点では、免疫応答の間に生物体によりどのV遺伝子セグメントが使われるかを決定するための方法およびベクターが提供される。この方法は、B細胞のポリ A⁺ RNA から合成したcDNA中にどのVセグメントが見つかるかを決定することに基づく。そのような方法およびベクターを使って合成Vセグメントレパートリーの作製を容易にすることもできる。

【0071】重鎖Vセグメントを同定するためおよび合成Vセグメントレパートリーを作製するためのこの方策の概要は、ず5と6に描写される。該方策は、適当な変更を伴って、軽鎖Vセグメントを同定するためにも同様に利用することができる。第一段階はクロニングベクターの作製である。好ましい出発材料は、再配列されていないVセグメントと一緒に5' および3' 隣接配列を含むDNA断片 (約 2Kb) である。この断片を、プラスミド、例えば図5および6中で "W" および "Z" と指定された希少な切断性制限部位によって隣接されたポリリンカー部位を含むpGP1またはpGP2 (後述) 中にクロニングする (pGP1およびpGP2のポリリンカーと制限部位は実施例において説明する)。次いでオリゴヌクレオチド指令突然変異誘発を使って、2つの新規制限部位 "X" および "y" (通常は 各々約6 ヌクレオチドの長さ) を導入する。制限部位 "x" は、シグナルとVセグメントエクソンとの間のイントロンの3' 末端から約20ヌクレオチドの所に置かれる。制限部位 "y" は、ヘプタマー組換えシグナル配列とノナマー組換えシグナル配列との間の23 bp のスペーサーの内部に、Vセグメント結合点の約20ヌクレオチド3' 側に置かれる。生じたプラスミドを酵素 "x" および "y" で切断することにより、第二エクソン (Vセグメント) を除去し、5' 隣接配列、V領域プロモーター、シグナルペプチドエクソン、イントロン、"x" 末端と "y" 末端により隣接され

たギャップ、組換えシグナル配列の外側半分、および3' 隣接配列を残す。このプラスミドをpVH1と命名する。

【0072】第二段階は、4組のオリゴヌクレオチドプライマー (P1~P4) の合成である。P1とP2は約50ヌクレオチドを有する非ユニークオリゴマーであり、その各々は二本鎖cDNA合成をプライムするために使う。P1は、pVH1中の組換えシグナル配列のアンチセンス鎖に相同な配列の約20ヌクレオチドで始まり (5' から3' 方向) (制限酵素 "y" の認識配列を含む)、そしてVHフレームワーク領域 3 (FR3) の最後の30ヌクレオチドとハイブリダイズするアンチセンス配列の約30ヌクレオチドが続く。最後の約30ヌクレオチドに渡り、異なるVHファミリーの全てとハイブリダイズする1組のプライマーを生じるようにランダム塩基が組み込まれる。第二のオリゴヌクレオチドP2は、センス方向にあり、そしてpVH1中の制限部位 "X" で始まる約50ヌクレオチドと相同である。これは "X" 制限部位、イントロンの最後の約20ヌクレオチド、およびFR1 の最初の約30ヌクレオチドを含む。やはり最後の約30ヌクレオチドは、異なるVH領域セグメントに適応するように非ユニークである。オリゴヌクレオチドP3およびP4は、それぞれP1およびP4の最初の約20ヌクレオチドに相同である。それらのオリゴ体はVセグメント中への新規突然変異の導入を回避するようにユニークであり、そしてポリメラーゼ連鎖反応 (PCR) によって二本鎖cDNAを増幅するのに使われる。

【0073】重鎖または軽鎖免疫グロブリン遺伝子座の可変セグメントにハイブリダイズすることができ且つ該セグメントの合成をプライムすることができるプライマーP1およびP2の3' 末端部分は、当業者によって容易に決定することができる。例えば、多数のヒトVH遺伝子のヌクレオチド配列が発表されている。例えば、Bernan, J.E. ら (1987), EMBO J., 7, 727-738 および Kabat, E.A. ら (1987), Sequences of Protein of Immunological Interests, U.S. Dept. Health & Human Services, Washington, D.C. を参照のこと。同様に、ヒト軽鎖免疫グロブリン遺伝子座のVセグメントを同定および/または作製するのに使う時、プライマーP1およびP2の3' 配列部分は、発表された配列から容易に決定することができる。例えば、Kabat, E.A. ら (前掲) を参照のこと。一般に、様々なVセグメント間で保存されるこれらヌクレオチド位置は、P1およびP2プライマーの3' 部分においても保存される。可変セグメントの中で変形が観察されるようなそれらのヌクレオチド位置については、対応するP1およびP2プライマー中のそのようなヌクレオチド位置を同様に変形して、異なるVHまたはVLセグメントにハイブリダイズすることができるプライマーのプールを含んで成るP1およびP2プライマーを提供する。

【0074】次の段階は、それらのオリゴヌクレオチドプライマーを使って、ベクターpVH1中でヒト重鎖V領域

cDNA配列のライブラリーを作製することである。P1は、ヒトB細胞ポリ A⁺ RNA からの第一鎖cDNA合成を開始させるために使う。該DNAを塩基加水分解し、そしてP2を使って第二鎖の合成を開始させる。次いで全長の二本鎖cDNAをアクリルアミドゲル上で精製し、電気泳出せしめ、そしてオリゴヌクレオチドプライマーP3およびP4を使うポリメラーゼ連鎖反応 (PCR) 増幅のための鋳型として使用する。あるいは、常法によってまずcDNAを合成し、このcDNAをP1開始リアクターのための鋳型として使用する。次いで増幅された生成物 (約 0.3kb) をゲル精製し、制限酵素 "x" および "y" で切断し、そしてpH VI中にクローニングする。

【0075】生成したcDNAライブラリーは、可変領域セグメントの合成ゲノムライブラリーを表し、可変セグメントの従来のゲノムライブラリーを上回る3つの利点を提供する。第一に、従来のライブラリーは50%まで偽遺伝子配列を含んでいるが、このライブラリーは偽遺伝子を全く含まない。第二に、合成ライブラリーは、従来のライブラリーよりもずっとコンパクトであり、20 kbあたり1個の機能的セグメントに対比して、2 kbのDNAあたり1個の機能的V遺伝子を含む。最後に、このアプローチは操作に利用可能であるVセグメントプロモーター配列を残す。

【0076】そのようなcDNAライブラリーは、差別的発現の故に特定の生殖細胞型Vセグメントの方に偏り得る。偏りの2つの源は (i) Vセグメント組換えの差別的な速度、および (ii) Vセグメントを発現するB細胞クローンの差別的選択である。第一の偏り源は2つの方法で処理される。第一に、偏りは胎児生免疫グロブリンレパートリーにおいて最も顕著であるため、B細胞RNAの源として胎児性組織を避ける。第二に、半ランダムプライマーP1およびP2を、各々が異なるVセグメントファミリーと選択的に交差ハイブリダイスするプールに分ける。次いでそれらのプライマーを使って4~6つの別個のライブラリーを作製し、こうしてV領域ファミリーの全てが提示されることを保証する。第二の偏り源であるB細胞クローンの差別的選択もまた、同様な2つの方法で処理される。第一に、最小の割合の抗原選択B細胞を含むRNA源を使用する。リンパ節と脾臓を避ける。成体の骨髄は非選択B細胞の1つの源である。しかしながら、それは前B細胞由来の転写される偽遺伝子配列を高い割合で含む。RNAの別の源は全血である。循環しているB細胞の90%が未成熟の μ または δ を発現している細胞であり、そして最近の骨髄移住物である。しかしながら、抗原選択されたIgG発現細胞のレベルは、個体の免疫状態に大きく依存しうる。従って、単離されたポリA RNAを、特異的プローブを用いたノーザンブロットハイブリダイゼーションにより、特定のB細胞配列について調べる。脾RNAを使うことがより実用的である場合、およびこのRNAが高い比率の IgG 配列を含む場合、選択

の偏りを最少にするために第二のアプローチが使われる。cDNAの第一鎖合成を、IgH 転写物に特異的な約40ヌクレオチドの定常領域エクソン2プライマーにより開始させる。次いでP2を用いて第二鎖合成を開始し、そしてP1を用いて第三巡目の合成を開始する。この第三巡目の合成からのcDNAは、P3とP4を使ったPCR増幅のための鋳型を提供する。

【0077】可変領域ライブラリーが作製されれば、その中に使われたVセグメントを、標準技術により、例えばファミリー特異的もしくはセグメント特異的オリゴヌクレオチドを用いた配列決定および/またはハイブリダイゼーション並びにPCR法による差別的増幅により、同定することができる。Vセグメントライブラリーのそのような特徴付けは、特定の生物におけるVセグメントの使用頻度および分布に関する情報を提供し、結果として、本発明の種々のトランスジェンの作製に使うことのできるVセグメントの同定を提供する。かくして、上述の小遺伝子座トランスジェン構成物において1または複数の有力なV遺伝子セグメントを使うことができる。更に、そのようなライブラリーから選択したクローンを使って、頻度に使われるVセグメントを含むゲノム断片を同定して、特定の所望のVセグメントを含むゲノム断片の同定を容易にすることができる。

【0078】加えて、合成Vセグメントレパートリーは、ライブラリー配列の連結によって作製することができる。注入配列の数百コピーを含む大きな反復性トランスジェン縦列整列は、一般にトランスジェニックマウスの製造において発生される。それらの縦列整列は通常非常に安定である。しかしながら、合成V領域の安定性を確実にするために、各々2kbのV領域セグメント間のランダムDNAブロックが好ましくは導入される。それらのランダムDNAブロックは、優性調節要素の挿入を防ぐように、ゲノムDNAを消化し次いで再連結することにより調製される。ゲノムDNAは、好ましくは4種の頻繁な切断制限酵素: AluI, DpnI, HaeIII および Rsa I で消化される。この消化は平均長さ64ヌクレオチドを有する平滑末端断片を生成する。50~100ヌクレオチドのサイズ範囲の断片をアクリルアミドゲルから泳出せしめ、次いで再連結する。再連結されたDNAをMboIで部分消化し、サイズ分画する。0.5~2 Kbの範囲内の断片を、pVIIIの作製に使ったベクターのポリリンカーの BamHI または HgIII 部位中にクローニングする。

【0079】ランダム配列ライブラリーを合成Vセグメントライブラリーと組み合わせて合成Vセグメントレパートリーを造成する。ランダム配列ライブラリーからの挿入断片を酵素 "W" および "Z" で遊離せしめ、ベクター配列から分離精製する。合成Vセグメントライブラリーからの挿入断片を酵素 "W" および "Z" の消化により単離する。Vセグメント挿入断片を精製する前に、このDNAを子ウシ腸ホスファターゼで処理して自己

連結を防止する。次いでVセグメント挿入断片をランダム挿入断片と一緒に連結せしめて、合成Vセグメントレパートリーを含む交互縦列整列を作製する。この連結混合物をショ糖勾配上でサイズ選別し、50~100 kb分画を、例えばD-J-定常小遺伝子座構成物と一緒に、マイクロインジェクションする。介在するクローニング段階を伴わずに合成Vセグメントレパートリーを直接注入することにより、注入断片の縦列整列が単一部位に挿入されるようになるという事実を利用することが可能である。この場合、そのような縦列整列は完全には重複ではなくて、更なる多様性をもたらす。あるいは、合成VセグメントレパートリーをD-J-C小遺伝子座と組み合わせて重鎖トランスジェンを形成せしめることもできる。

【0080】合成軽鎖免疫グロブリンセグメントレパートリーも同様に、軽鎖遺伝子座用の適応なプライマーを使って作製することができる。

内因性免疫グロブリン遺伝子鎖の機能的破壊

好結果に再配列された免疫グロブリン重鎖および軽鎖トランスジェンの発現は、トランスジェニック非ヒト動物中の内因性免疫グロブリン遺伝子の再配列を抑制することにより優性作用を有すると予想される。しかしながら、内因性抗体を欠く非ヒト動物を生成せしめる別の方法は、内因性免疫グロブリン遺伝子座を突然変異せしめることによるものである。胚性幹細胞技術および相同組換えを使って、内因性免疫グロブリンレパートリーを容易に排除することができる。下記はマウス免疫グロブリン遺伝子座の機能的破壊を説明する。しかしながら、開示されるベクター及び方法は、他の非ヒト動物における使用に合わせて容易に改変することができる。

【0081】簡単に言えば、この技術は、生殖細胞組織に分化することができる多分化能性細胞系における、相同組換えによる遺伝子の不活性化を包含する。マウス免疫グロブリンの変更コピーを含むDNA構成物を胚性幹細胞の核に導入する。その細胞の一部において、導入されたDNAがマウス遺伝子の内因性コピーと組み換わり、それを変更コピーで置き換える。この新たに操作された遺伝的損傷を含む細胞を宿主マウス胚に注入し、それを受容体雌に再移植する。それらの胚のいくつかは、変異細胞系に完全に由来する生殖細胞を有するキメラマウスに発達する。従って、キメラマウスを交配することにより、導入された遺伝的損傷を含むマウスの新規系列を獲得することが可能である。[Capecchi (1989) Science, 244, 1288-1292により概説されている]。

【0082】マウス λ 遺伝子座は免疫グロブリンのわずか5%に寄与するため、重鎖および/または κ 軽鎖遺伝子座の不活性化で十分である。それらの遺伝子座の各々を破壊するには3つの方法があり、J領域の欠失、J-Cイントロンエンハンサーの欠失、および終結コドンの導入による定常領域コード配列の破壊である。DNA構成物デザインの見地から、最後の方法の選択が最も簡単

である。 μ 遺伝子の排除はB細胞の成熟を破壊し、それによっていずれかの機能的重鎖セグメントにクラススイッチすることを防ぐ。それらの遺伝子座を破壊(ノックアウト)する方法を下記に概説する。

【0083】マウス μ および κ 遺伝子を破壊するためには、Jaenischおよび共同研究者(Zijlstraら(1989), Nature, 342, 435-438)によりマウス $\beta 2$ ミクログロブリン遺伝子の好結果の破壊に使われたデザインを基にした標的ベクターを用いる。プラスミドpMCIneoからのネオマイシン耐性遺伝子(neo)を標的遺伝子のコード領域中に挿入する。pMCIneo挿入断片はneo発現を指令するのにハイブリッドウイルスプロモーター/エンハンサー配列を使う。このプロモーターは胚性幹細胞中で活性である。従って、破壊(ノックアウト)構成物の組込みのための選択マーカーとしてneoを使うことができる。ランダム挿入現象に対する陰性選択マーカーとしてHSVチミジンキナーゼ(tk)遺伝子を核構成物の末端に付加する(Zijlstraら、前掲) 重鎖遺伝子座を破壊するための標的ベクターを図7に示す。重鎖遺伝子座を破壊するための第一方策はJ領域の削除である。この領域はマウスではかなり小さく、わずか1.3 kbに及ぶ。遺伝子標的ベクターを作製するために、マウスゲノムライブラリーからの分泌されたA定常領域エクソンの全部を含む15 kbのKpnI断片を単離する。1.3 kbのJ領域をpMCIneoからの1.1 kb挿入断片により置き換える。次いで核KpnI断片の5'末端にHSV tk遺伝子を付加する。相同組換えによるこの構成物の正しい組込みは、neo遺伝子によるマウスJH領域の置換をもたらすだろう(図7)。neo遺伝子を基にしたプライマーとD領域中のKpnI部位のマウス配列5'に相同のプライマーとを使って、PCRにより組換え体をスクリーニングする。

【0084】あるいは、 μ 遺伝子のコード領域を破壊することにより重鎖遺伝子座を破壊(ノックアウト)する。このアプローチは、上記のアプローチで使ったものと同じ15 kbのKpnI断片を必要とする。pMCIneoからの1.1 kb挿入断片をエクソンII中のユニークBamHI部位のところに挿入し、そしてHSV tk遺伝子を3' KpnI末端に付加する。次にneo挿入断片の両側における二重交差(これはtk遺伝子を削除する)を選択する。それらは、選択されたクローンのプールからPCR増幅により検出される。PCRプライマーの一方はneo配列に由来し、そして他方は標的ベクターの外側のマウス配列に由来する。マウス免疫グロブリン遺伝子座の機能的破壊は実施例に記載される。

再配列された免疫グロブリン重鎖および軽鎖トランスジェンを含有するトランスジェニック非ヒト動物
再配列されていない小遺伝子座Igトランスジェンを含有する上述のトランスジェニック動物の基礎をなす前提は、天然の免疫グロブリン遺伝子座に見つかる種々の遺伝子セグメントの全部を含める必要なしに完全な抗体レ

パートリーを作製することが可能であることである。理論的には、二次レパートリーを減少させずに、一次レパートリーに貢献する異なる配列の数を減らすことが可能である。任意の特定抗原に対してT細胞依存性応答を開始するのに十分な多様性が一次レパートリーにある限り、体細胞高度突然変異がその抗原に対する高親和性抗体を提供することができるだろう。

【0085】この概念は、ヘテロログスの抗体レパートリー全体が体細胞突然変異により完全に作製される本発明のこの観点において更に前進する。抗原結合部位は、アミノ末端重鎖ドメインとアミノ末端軽鎖ドメインの界面により造られる。抗原と相互作用するこれら各ドメインの内部のCDR1, 2 および3 残基は、 β 鎖を連結する3つの異なるループ上に位置する。前に記載したように、それらの領域は、異なる抗原を認識する異なる抗体分子間で最大の配列多様性を有する。よって、抗体レパートリーはCDR1, 2および3の配列多様性により決定される。完全な抗体レパートリーを生成するCDR1, 2および3の多様性は3つの源に由来する：組換え多様性、結合多様性および体細胞突然変異。CDR1とCDR2のところの組換え多様性は、異なるCDR1および2配列を含む異なるVセグメントの選択から生じる。CDR3のところの組換え多様性は、異なるDおよびJセグメントの選択から生じる。結合多様性はCDR3多様性のみ貢献し、一方、V領域全体にまたがって作用する体細胞突然変異は、3つの相補性決定領域の全ての多様性に貢献する。組換えおよび結合多様性は一緒になって一次レパートリーの多様性に貢献する(図1)。従って、VDJ結合はIgMを発現する一次B細胞のセットを生じる。

【0086】外来抗原に対して或る最少限の親和性を有する細胞表面IgM分子を発現する何らかの一次レパートリーB細胞は、IgMとしてその抗原を細胞内に取り込み、そして細胞表面を元に戻す。次いで該抗原は処理され、関連したペプチドがクラスII MHC分子により細胞表面上に提示される。十分な外来抗原が細胞表面に提示されれば、これがT細胞応答を開始させ、次いでT細胞応答がB細胞のT細胞依存性成熟を開始させる。これがいわゆる二次応答である(図8)。この応答の一部は、免疫グロブリン遺伝子の変換領域の高度突然変異に関係する。従って二次応答を受けたB細胞クローンは常に、変更された免疫グロブリン分子を有する新規クローンを生じる。外来抗原に対する、より高い新和性を持つこれらクローンは、発現された抗体の新和性成熟をもたらす。体細胞高度突然変異は全V領域にまたがって起こるため、親和性の成熟の過程に対する理論的制限はない。

【0087】本発明のこの観点では、完全な抗体応答を生ぜしめるのにCDR1およびCDR2多様性は不要である。むしろ、VDJおよびVDJ結合により作られるCDR3多様性が、多数の異なる抗原に対して高親和性抗体を産生するT細胞依存性成熟を開始させるのに十分な最少限の親和

性を提供するであろう。よって、一次多様性を用いずに広範囲の抗体レパートリーを作製するための方法およびトランスジェニック動物が提供される。そのような多様性は、抗体多様性の発生のための体細胞突然変異に頼っている。親和性成熟の過程の間に、体細胞突然変異は、刺激抗原に対して高いというよりむしろ低い親和性を有する多数のクローンを生ぜしめる。それらのクローンの大部分は選択されず、死に絶えてしまう。しかしながら、それらのクローンの1つがまた存在する新規抗原に対して親和力を有するならば、このクローンは増殖して新規抗原に対する親和性成熟を受ける(図9)。本発明のこの観点では、再配列されたヒト重鎖および軽鎖を有するトランスジェニック非ヒト動物、例えばマウスは一緒に、既知抗原に対して低い親和性を有する抗体を形成する。この動物に既知抗原を注入した場合、そのB細胞は二次応答を受け、その抗原に対する高親和性抗体の産生を引き起こす。しかしながら、このマウスに既知抗原と新規抗原の混合物を注入し、次いで新規抗原のみでチャレンジした場合には、上流の分岐過程により、新規抗原に対する高親和性抗体が産生される。このアプローチは次の2つの主な利点を有する：第一に、トランスジェニック構成物が容易に作製できること；そして第二に、再配列されたトランスジェニックは、内因性マウス遺伝子の再配列を対立遺伝子的におよびアイソタイプ的に排除でき、よって上述した相同組換えによりそれらの遺伝子を排除する必要がなくなる。本発明のこの態様の第一段階は、既知抗原に対して向けられたIgM抗体を発現するヒトハイブリドーマからの、再配列された重鎖および軽鎖遺伝子の単離である。理想的ハイブリドーマは、良好なマウスT細胞応答を生ぜしめることができる容易に入手可能な抗原を認識するものである。そのようなヒトハイブリドーマは多数現存し、それらとしては、破傷風毒素、シュドモナス、またはグラム陰性菌といった有望な抗原と反応するものが幾つか挙げられる〔JamesおよびBourla(1987) J. Immunol. Methods, 100, 5-40により概説されている〕。完全な再配列された重鎖遺伝子はDNAの単一断片(約20 kb)上に単離され、一方3'エンハンサーを含む再配列された κ 軽鎖遺伝子は第二のDNA断片(約20 kb)上に単離される。それらの各断片は、ハイブリドーマから単離されたDNAから作製した λ ファージライブラリーから単離されたクローンから一緒に雑ぎ合わされる。2つの構成物、即ち重鎖構成物と軽鎖構成物が作製される。

【0088】重鎖構成物(図10)は、ヒト γ 3および γ 1定常領域を含む25 kb断片とその後方のラット重鎖3'エンハンサー〔Petterssonら(1990), Nature, 344, 165-168〕を含む700 bp断片に連結された、再配列されたIgM遺伝子を含有する20 kbのハイブリドーマ断片から成る。軽鎖構成物は、再配列された κ 鎖と3'エンハンサーを含む20 kbの完全DNA断片である。それら2つの

構成物を、それらがマウスゲノム中の単一部位において組み込まれるように、同時注入する。トランスジェニックマウスをトランスジェンmRNAの発現についてノーザンブロット分析により試験する。次いで尾部血液試料においてFACS分析を実施して、トランスジェンによりコードされるタンパク質の細胞表面発現を検出する。次いでマウスをもとのハイブリドーマにより認識される抗原で免疫処置する。尾部血液試料に関してELISA およびFACS分析を実施してクラススイッチを検出する。最後に、もとの抗原と一緒に抗原のパネルを同時注入することにより、多数の異なる抗原に応答する能力についてマウスを試験する。尾血液をELISAにより分析して、個々の抗原に対して向けられた高親和性ヒトIgG 抗体の産生を検出する。

【0089】このトランスジェニックマウスを、特定抗原に対して向けられたヒト抗体の産生に使用するためには、その抗原を、好ましくは、遺伝子をそれから単離したところのハイブリドーマに関連する抗原と一緒に、初めに同時注入する。このハイブリドーマ関連抗原は補抗原（しばしば第二抗原）と呼ばれ、新規抗原は単に抗原（または第一抗原）と呼ばれる。可能であれば、第二抗原は注入前に第一抗原に化学的に架橋結合される。これは、第一抗原を一次トランスジェン提示B細胞により取込みおよび提示させ、それによって第一抗原を認識する活性化されたヘルパーT細胞のプールの存在を保証する。典型的な免疫処置スケジュールは次の通りである。第1日：完全フロイントアジュバント中で第二抗原と混合したまたはそれに架橋結合した第一抗原をマウスに腹腔内(ip)注射する。第14日：第一抗原（第二抗原を含まない）を不完全フロイントアジュバント中でip注射する。第35日：不完全フロイントアジュバント中の第一抗原を繰り返し注射する。第45日：尾部血液試料においてELISA により抗体応答について試験する。第56日：良好な応答者に不完全フロイントアジュバント中の抗原を繰り返し注射する。第59日：良好な応答者の脾臓を融合する。

【0090】本発明の別の観点では、Ig遺伝子をそれから単離したところのハイブリドーマにより認識される抗原を免疫原として使う。次いでもとの抗体の体細胞突然変異形を発現する免疫処置動物から、新規トランスジェニックハイブリドーマを単離する。それらの新規抗体は、もとの抗原に対して一層高い親和性を有するだろう。この抗体「鋭敏化(sharpening)」法は、CDR移植術により作製された(R. P. 公開番号239400、1987年9月30日に公開)かまたは細菌[W. D. Huse ら(1989) *Science*, 246, 1275] もしくはファージ[T. Clackson ら(1991) *Nature*, 352, 624] 発現ライブラリーから単離された抗体遺伝子にも適用することができる。

再配列されたまたは再配列されていない免疫グロブリン重鎖および/または軽鎖トランスジェンを含有するト

ランスジェニック非ヒト動物

上記態様は、完全に再配列されたまたは完全に再配列されていない重鎖および軽鎖免疫グロブリントランスジェンを使って、異種抗体を産生することのできるトランスジェニック非ヒト動物を製造することを記載した。本発明の更なる観点では、上述の再配列されていないトランスジェンおよび再配列されたトランスジェンのいずれかを組み合わせ使用してトランスジェニック動物において重鎖および軽鎖トランスジェンを提供することにより、少なくとも1つの再配列された免疫グロブリントランスジェンと少なくとも1つの再配列されていない免疫グロブリントランスジェンを含有するトランスジェニック動物を製造する。この点に関して、再配列されていないトランスジェンは、重鎖または軽鎖のゲノムまたは小遺伝子座トランスジェン構成物を含んで成ることができ、再配列されたトランスジェンは再配列された適当なトランスジェンを含んで成ることができる。例えば、再配列されていない小遺伝子座軽鎖トランスジェンを使う場合、他方の適当なトランスジェンは完全に再配列された重鎖トランスジェンである。しかしながら、再配列されたトランスジェンが再配列された免疫グロブリン軽鎖トランスジェンを含んで成り、そして再配列されていないトランスジェンが免疫グロブリン重鎖ゲノムまたは小遺伝子座トランスジェン、最も好ましくは、関連したAおよびy定常領域を有する再配列されていない重鎖トランスジェンを含んで成ることが好ましい。

【0091】再配列されたトランスジェンと再配列されていないトランスジェンとの組合せは、一次レパートリーB細胞内での多様性の中間レベルを提供する。一次レパートリーB細胞において再配列されたトランスジェン中のCDL, CD2およびCD3 の一次多様性は固定されるけれども、再配列されていないトランスジェンの再配列によって生じるCDR1, CDR2およびCDR3の一次多様性は、再配列された重鎖および軽鎖トランスジェンを使った時に得られるB細胞クローンよりも高い潜在的多様性を有するB細胞の一次レパートリーの集団を提供する。そのような一次多様性は、そのような細胞が体細胞突然変異によって外来抗原に応答すると、拡大された二次多様性を提供する。

核酸

用語「実質的に相同な」核酸とは、2つの核酸が、または指定されたその配列が、適当なヌクレオチド挿入または欠失を使って最適に整列しそして比較した時に、少なくとも約80%のヌクレオチド、通常は少なくとも約90%~95%、より好ましくは少なくとも約98%~99.5%のヌクレオチドが同一である（適当なヌクレオチド挿入または欠失を伴って）ことを指摘する。あるいは、セグメントが選択的ハイブリダイゼーション条件下でその鎖の相補体にハイブリダイズする時、実質的相同性が存在する。核酸は完全細胞中に、細胞溶解物中に、または部分

的に精製されたもしくは実質的に純粋な形で、存在することができる。核酸は、標準技術により、例えばアルカリ/SDS 処理、CsClバンド沈降、カラムクロマトグラフィー、アガロースゲル電気泳動および当業界で公知の他の方法により、他の細胞成分または他の汚染物、例えば他の細胞性核酸もしくはタンパク質から分離精製された時、「単離され」または「実質的に純粋にされ」る。F. Ausubelら編、Current Protocols in Molecular Biology, Greene Publishing and Wiley-Interscience, New York (1987)を参照のこと。

【0092】本発明の核酸組成物は、しばしば天然の配列（修飾された制限部位等を除き）の形であるが遺伝子配列を提供するための標準技術に従って、cDNA、ゲノムDNAまたは混合物のいずれかから突然変異されることができる。コード配列については、それらの変異は、所望であればアミノ酸配列に影響してもよい。特に生来のV, D, J, 定常、スイッチおよび他の本明細書中に記載のそのような配列に実質的に相同であるかまたはそれから誘導されるDNA配列が考えられる（ここで、「誘導される」または、ある配列が別の配列と同一であるかまたは変更されていることを指す）。

【0093】核酸はそれが別の核酸配列と機能的関係に置かれる時、「作用可能に連結される」という。例えば、プロモーターまたはエンハンサーがコード配列の転写に作用するならば、それらはコード配列に作用可能に連結されている。転写調節配列については、作用可能に連結されるとは、連結されたDNA配列が隣接であって、そして2種のタンパク質コード領域を連結することが必要な場合には、隣接であって且つ読み枠内であることを意味する。スイッチ配列については、作用可能に連結されるとは、該配列がスイッチ組換えを行うことができることを意味する。

特定の好ましい態様

本発明の好ましい態様は、実施例16に記載のトランスジェンの単一コピーを含む動物と交配させた実施例14に記載のトランスジェン (pHC2) の単一コピーを含む動物、並びに実施例9および12に記載のJH欠失動物から繁殖させた子孫である。動物はそれらの3つの特性の夫々について同型接合に交配される。そのような動物は次の遺伝子型を有する：再配列されていないヒト重鎖小遺伝子座（実施例14に記載）に単一コピー（染色体の一倍体1組あたり）、再配列されたヒトκ軽鎖構成物（実施例16に記載）の単一コピー（染色体の一倍体1組あたり）、および機能的JHセグメントの全部を除去する各内因性マウス重鎖遺伝子座の欠失（実施例9および16に記載）。そのような動物は、JHセグメントの欠失について同型接合であるマウスと交配させると、JH欠失について同型接合でありそしてヒト重鎖および軽鎖構成物については半接合である子孫を生産する。生じた動物に抗原を注入し、それらの抗原に対する

ヒトモノクローナル抗体の産生に使う。

【0094】そのような動物から単離されたB細胞は、それらが各遺伝子の単一コピーのみを含むため、ヒト重鎖および軽鎖に関して単一特異性である。更に、それらはヒトまたはマウス重鎖に関して単一特異性であろう。というのは、実施例9および12に記載のようにして導入されたJH領域に広がる欠失によって、両方の内因性マウス重鎖遺伝子コピーが非機能的であるためである。更に、B細胞の実質的部分はヒトまたはマウス軽鎖に関して単一特異性であろう。何故なら、再配列されたヒトκ軽鎖遺伝子の単一コピーの発現が、B細胞の実質的部分における内因性マウスκおよびλ鎖遺伝子の再配列を対立遺伝子的におよびインサイブ的に排除するだろうからである。

【0095】好ましい態様のトランスジェニックマウスは、理想的には生来のマウスのものと実質的に同じである、有意なレパトリーを有する免疫グロブリン産生を示すだろう。例えば、内因性Ig遺伝子が不活性化されている時、総免疫グロブリンレベルは約0.1 ~ 10mg/ml血清、好ましくは0.5 ~ 5 mg/ml、理想的には少なくとも約1.0 mg/mlの範囲であろう。IgM からIgG にスイッチすることができるトランスジェンをトランスジェニックマウスに導入した時、血清 IgG対IgM の成熟マウス比は好ましくは約10:1 である。もちろん、IgG対IgM 比は、未成熟マウスではずっと低いだろう。一般に、脾臓およびリンパ節B細胞の約10%より多く、好ましくは40 ~ 80%が、もっぱらヒトIgGタンパク質のを発現する。

【0096】レパトリーは理想的には非トランスジェニックマウス中にしめされるものとほぼ等しく、通常は少なくとも約10%ほど高く、好ましくは25 ~ 50%またはそれ以上高いだろう。マウスゲノム中に導入される異なるV, JおよびD領域の数に主として依存して、通常少なくとも約1000種の異なる免疫グロブリン（理想的にはIgG）、好ましくは 10^4 ~ 10^6 またはそれ以上の免疫グロブリンが産生されるだろう。それらの免疫グロブリンは、典型的には、高抗原性タンパク質の約半分またはそれ以上を認識するだろう。抗原性タンパク質としては、ハトチクロームC、ニワトリリゾチーム、アメリカヤマゴボウのマイトジェン(PWM)、ウシ血清アルブミン、アオガイヘモシアニン、インフルエンザ赤血球凝集素、スタフィロコッカスプロテインA、マッコウクジラミオグロビン、インフルエンザノイラミニダーゼおよびリプレッサタンパク質が挙げられるがそれに限定されない。上記免疫グロブリンの幾つかは、予め選択された抗原に対して、少なくとも約 $10^{-7}M^{-1}$ 、好ましくは $10^{-8}M^{-1}$ ~ $10^{-9}M^{-1}$ またはそれ以上の親和性を示すだろう。

【0097】上記に本発明のトランスジェニック動物の好ましい態様を記載したけれども、他の態様は本明細書の開示により、そしてより特定的には実施例に記載のトランスジェンにより定義される。トランスジェニック動

物の4つのカテゴリーが定義され得る:

I. 再配列されていない重鎖免疫グロブリントランスジェンと再配列された軽鎖免疫グロブリントランスジェンとを含有するトランスジェニック動物。

【0098】II. 再配列されていない重鎖免疫グロブリントランスジェンと再配列されていない軽鎖免疫グロブリントランスジェンとを含有するトランスジェニック動物。

【0099】III. 再配列された重鎖免疫グロブリントランスジェンと再配列されていない軽鎖免疫グロブリントランスジェンとを含有するトランスジェニック動物。

【0100】IV. 再配列された重鎖免疫グロブリントランスジェンと再配列された軽鎖免疫グロブリントランスジェンとを含有するトランスジェニック動物。

【0101】トランスジェニック動物の上記カテゴリーの、好ましい優先順序はI>II>III>IVである。

【0102】トランスジェニック動物の上記カテゴリーの各々の範囲内で、多数の可能な組合せが好ましい。そのような好ましい態様は下記のものを含んで成る。

カテゴリー-I

(a) 実施例 7または16の動物と交配させた実施例 1と2または19と20の動物。

【0103】(b) 実施例 7または16の断片と同時注入した実施例1または19の断片。

【0104】(c) 実施例 7または16の動物の交配させた実施例 5 (H, IまたはJ), 14, 17または21の動物。

【0105】(d) 実施例 7または16の構成物と同時注入した実施例 5(H)または14の構成物。

(e) 実施例 9, 11, 12または13の動物と交配させた上記の全て。特に好ましい態様は実施例 9または12または13の動物と交配させた上記の全てである。

カテゴリー-II

(a) 実施例 6, 3, 4, 16, 22または23の動物と交配させた実施例1, 2, 19, または20の動物。

【0106】(b) 実施例 2または20に記載の断片と同時注入した実施例1または19に記載の断片。

【0107】(c) 実施例 6 (B, CまたはD) または16の動物と交配させた実施例 5 (H, IまたはJ), 14, 17または21の動物。

【0108】(d) 実施例 6 (B) または16と同時注入した構成物 5(H)または14。

【0109】(e) 実施例 6 (B, CまたはD) または16の動物と交配させた実施例 1, 2, 19または20の動物。

【0110】(f) 実施例 5 (H, IまたはJ), 14, 17, または21の動物と交配させた実施例 3, 4, 22または23の動物。

【0111】(g) 実施例 9, 10, 11, 12または13の動物と交配させた上記の全て。

カテゴリー-III

(a) 実施例 8または15の動物と交配させた実施例 3, 4,

22または23の動物。

【0112】(b) 実施例 8または15の断片と同時注入した実施例3または23の断片。

【0113】(c) 実施例 8または15の動物と交配させた実施例6 (B, C, またはD) または16の動物。

【0114】(d) 実施例 8または15の構成物と同時注入した実施例 6(B)または15の構成物。

(e) 実施例 9 ~13の動物と交配させた上記の全て。

カテゴリー-IV

(a) 実施例 8または15の動物と交配させた実施例7または16の動物。

【0115】(b) 実施例 8または15の構成物と同時注入した実施例7または16の構成物。

【0116】(c) 実施例 9 ~13の動物と交配させた上記の全て。

【0117】下記は例示のつもりで与えられ、請求の範囲に対する限定と解釈してはならない。

方法および材料

トランスジェニックマウスは、Hogan ら, "Manipulating the Mouse Embryo: A Laboratory Manual", Cold Spring Harbor Laboratoryに従って誘導される。

【0118】胚性幹細胞は、発表された方法に従って操作される [Terato-carcinomas and embryonic stem cells: a practical approach, E. J. Robertson編, IRL Press, Washington, D. C., 1987; Zijlstraら(1989), Nature, 342, 435-438; およびSchwartzberg, P. ら(1989), Science, 246, 799-803]。

【0119】DNAクローニング方法は、J. Sambrook ら, Molecular Cloning: A Laboratory Manual, 第2版, 1989, Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, N. Y. に従って実施される。

【0120】オリゴヌクレオチドは、製造業者により与えられた規格書に従ってApplied Biosystemsのオリゴヌクレオチド合成装置上で合成される。

【0121】ハイブリドーマ細胞および抗体は、"Antibodies: A Laboratory Manual", Harlow およびDavid Lane編, Cold Spring Harbor Laboratory (1988) に従って操作される。

【0122】

【実施例1】ゲノム重鎖ヒトIgトランスジェン
この実施例は、マウスの接合子中にマイクロインジェクトされるヒトゲノム重鎖免疫グロブリントランスジェンのクローニングとマイクロインジェクションを記載する。

【0123】Marzluff, W. P. ら (1985), "Transcription and Translation: A Practical Approach", B. D. Hammes および S. J. Higgins編, 89-129頁, IRL Press, Oxfordにより記載されたようにして、新鮮なヒト胎盤組織から核を単離する。単離された核 (またはPBSで洗浄したヒト精母細胞) を低融点アガロースマトリック中に埋め

込み、EDTAとプロテイナーゼKで溶解せしめて高分子量DNAを暴露させ、このDNAを、次いでM. FinneyによりCurrent Protocols in Molecular Biology (P. Ausubelら編, John Wiley & Sons, 増幅4版, 1988, 第2.5.1章)中に記載された通りにアガロース中で制限酵素NotIで消化する。

【0124】次いでNotIで消化DNAを、Anand, R.ら(1989), Nucl. Acids Res., 17, 3425-3433により記載されたようにパルスフィールドゲル電気泳動により分離する。NotI断片に富む画分をサザンブロットハイブリダイゼーションによりアッセイし、この断片によりコードされる1または複数の配列を検出する。そのような配列は、重鎖Dセグメント、Jセグメント、 μ および γ 1定常領域と一緒に6種のVHファミリーの全部の代表物を含む[この断片は、Bermanら(1988)前掲によりHela細胞から670 kb断片として同定されているが、本発明者らはヒト胎盤および精子DNAからは830 kb断片としてであることを発見した]。このNotI断片を含む画分(図4参照)をプールし、そして酵母細胞中のベクターpYACNNのNotI部位にクローニングする。プラスミドpYACNNは、pYAC-4 Neo [Cook, H.ら(1988), Nucl. Acids Res., 16, 11817]をEcoRIで消化しそしてオリゴヌクレオチド5'-AAT TGC GGC CGC-3'の存在下で連結せしめることにより調製する。

【0125】Brownsteinら(1989), Science, 244, 1348-1351およびGreen, E.ら(1990), Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 87, 1213-1217により記載されたようにして、重鎖NotI断片を含むYACクローンを単離する。M. Finney前掲により記載されたパルスフィールドゲル電気泳動により、高分子量酵母DNAからクローン化NotI挿入断片を単離する。1mMのスペルミンの添加によりこのDNAを凝縮させ、上述の単細胞胚の核に直接マイクロインジェクションする。

【0126】

【実施例2】不連続ゲノム重鎖Igトランスジェン VH6、Dセグメント、Jセグメント、 μ 定常領域および一部の γ 定常領域を含むヒトゲノムDNAの110 kb SpeI断片(図4参照)を実施例1に記載の如くYACクローニングにより単離する。

【0127】記載されたようにV1~V5の複数コピーを含む(上述の970-830kb NotI断片の上流の)570 kb NotI断片を単離する。[Bermanら(1988)前掲は2つの570 kb NotI断片を検出した。その各々が多数のVセグメントを含む。]

上記2断片を実施例1に記載の如くマウス単細胞胚の核に同時注入する。

【0128】2つの異なるDNA断片の同時注入は、通常、染色体内の同じ挿入部位のところで両断片の結合を引き起こすだろう。従って、2断片の各々の少なくと

も1コピーを含有する生成トランスジェニック動物の約50%が、定常領域含有断片の上流に挿入されたVセグメント断片を有するだろう。それらの動物のうち、110 kb SpeI断片の位置に関する570 kb HtoI断片の方向に依存して、50%がDNA逆位により、そして50%が欠失により、V-DJ結合を達成するだろう。生成したトランスジェニック動物からDNAを単離し、そしてサザンブロットハイブリダイゼーションにより両トランスジェンを含むことがわかったそれらの動物(詳しくは、多数のヒトVセグメントとヒト定常領域遺伝子の両方を含む動物)を、ヒト免疫グロブリン分子を発現する能力について試験する。

【0129】

【実施例3】生体内相同組換えにより形成されるゲノム κ 軽鎖ヒトIgトランスジェン
ヒト κ 軽鎖の地図はLorez, W.ら(1987), Nucl. Acids Res., 15, 9667-9677に記載されており、そして図11に描写される。

【0130】C κ 全部、3'エンハンサー、全Jセグメントおよび少なくとも5つの異なるVセグメントを含有する450 kb XhoI-NotI断片(a)を単離し、そして実施例1に記載の如く単細胞胚の核にマイクロインジェクションする。

【0131】

【実施例4】生体内相同組換えにより形成されるゲノム κ 軽鎖ヒトIgトランスジェン
上記成分の全部と更に少なくとも20個のVセグメントとを含む750Kp MluI-NotI断片(b)(図11参照)を実施例1に記載の如く単離し、そしてBssHIIで消化して約400 kbの断片(c)を生成せしめる。

【0132】450 kb XhoI-NotI断片(a)と約400 kb MluI-BssHII断片(c)は、図11に示されるBssHII制限部位とXhoI制限部位とにより限定される配列重複を有する。マウス接合子のマイクロインジェクションによるそれらの2断片の相同組換えは、450 kb XhoI/NotI断片(実施例3)中に見つかるものよりも少なくとも15~20個追加のVセグメントを含むトランスジェンをもたらす。

【0133】

【実施例5】重鎖小遺伝子座の作製

A. pGP1およびpGP2の作製
pBR322をEcoRIとStyIで消化し、下記のオリゴヌクレオチドと連結せしめることにより、図13に記載の制限部位を有する147塩基対の挿入断片を含むpGP1を作製する。それらのオリゴの概括的重複は図13にも示される。

【0134】オリゴヌクレオチドは下記のものである。

【0135】

【化1】

オリゴ-1 5' - CTT GAG CCC GCC TAA TGA GCG GGC TTT
TTT TTG CAT ACT GCG GCC - 3'

オリゴ-2 5' - GCA ATG GCC TGG ATC CAT GGC GCG CTA
GCA TCG ATA TCT AGA GCT CGA GCA - 3'

オリゴ-3 5' - TGC AGA TCT GAA TTC CCG GGT ACC AAG
CTT ACG CGT ACT AGT GCG GCC GCT - 3'

オリゴ-4 5' - AAT TAG CGG CCG CAC TAG TAC GCG TAA
GCT TGG TAC CCG GGA ATT - 3'

オリゴ-5 5' - CAG ATC TGC ATG CTC GAG CTC TAG ATA
TCG ATG CTA GCG CGC CAT GGA TCC - 3'

オリゴ-6 5' - AGG CCA TTG CGG CCG CAG TAT GCA AAA
AAA AGC CCG CTC ATT AGG CGG GCT - 3'

このプラスミドは、マイクロインジェクション用のベクター配列から単離することができる大挿入断片を構築するための、希少な切断性Not I 部位により隣接された大きなポリリンカーを含む。このプラスミドは、pUC 由来プラスミドに比べて比較的低コピーであるpBR322に由来する (pGP1は複製開始点の近くにpBR322コピー数調節領域を保持している)。低コピー数は挿入配列の潜在的毒性を減少させる。加えて、pGP1は、アンピシリン耐性遺伝子と前記ポリリンカーとの間に挿入された、trpA由来の強力な転写ターミネーター配列 [Christie, G.E. ら (1981), Proc. Natl. Acad. Sci. USA] も含む。これは、アンピシリンプロモーターから起こる読み過ごし転写を防ぐことにより、或る種の挿入断片に係る毒性を減少させる。プラスミドMPG2 は、ポリリンカー中に追加の制限部位 (SfiI) を導入するようにpGP1から誘導される。pGP1を MluIと SspIで消化し、該プラスミドのポリ

5' CAG GAT CCA GAT ATC AGT ACC TGA AAC AGG GCT TGC 3'

5' GAG CAT GCA CAG GAC CTG GAG CAC ACA CAG CCT TCC 3'

を使って、ラットIGH 3' エンハンサー配列をPCR増幅せしめる。こうして形成された3' エンハンサーをコードする二本鎖DNAをBamHIとSphIで切断し、BamHI/SphIで切断されたpGP2中にクローニングしてpRE3 (ラットエンハンサー-3') を得る。

C. ヒトJ- μ 領域のクローニング

この領域の実質的部分を、 λ ファージ挿入断片から単離された2以上の断片を組み合わせるによりクローニングする。図14を参照のこと。

【0138】オリゴヌクレオチド GGA CTG TGT CCC TGT GTG ATG CTT TTG ATG TCT GGG GCCAAGを使って、全部のヒトJセグメントを含む6.3 kbBamHI/HindIII断片 [Matsuda ら (1988), EMBO J., 7, 1047-1051; Ravetch ら (1981), Cell, 27, 583-591] をヒトゲノムDNAライブラリーから単離する。

【0139】オリゴヌクレオチド CAC CAA GTT GAC CTG CCT GGT CAC AGA CCTGAC CAC CTATGA を使って、エン

リンカー部分の中の認識配列を切除する。このように消化されたpGP1に次のアダプターオリゴヌクレオチドを連結せしめてpGP2を作製する。

【0136】

5' CCC CTG CCC GCA ATG CCC A 3'

5' CTA GTG GCC ATT GCG GCC A 3'

pGP2は MluI部位と SspI部位の間に置かれた追加の SfiI部位を含むこと以外はpGP1と同じである。これは挿入断片を SfiIで並びに NotIで完全に切除することを可能にする。

B. pRE3 (ラットエンハンサー 3') の作製

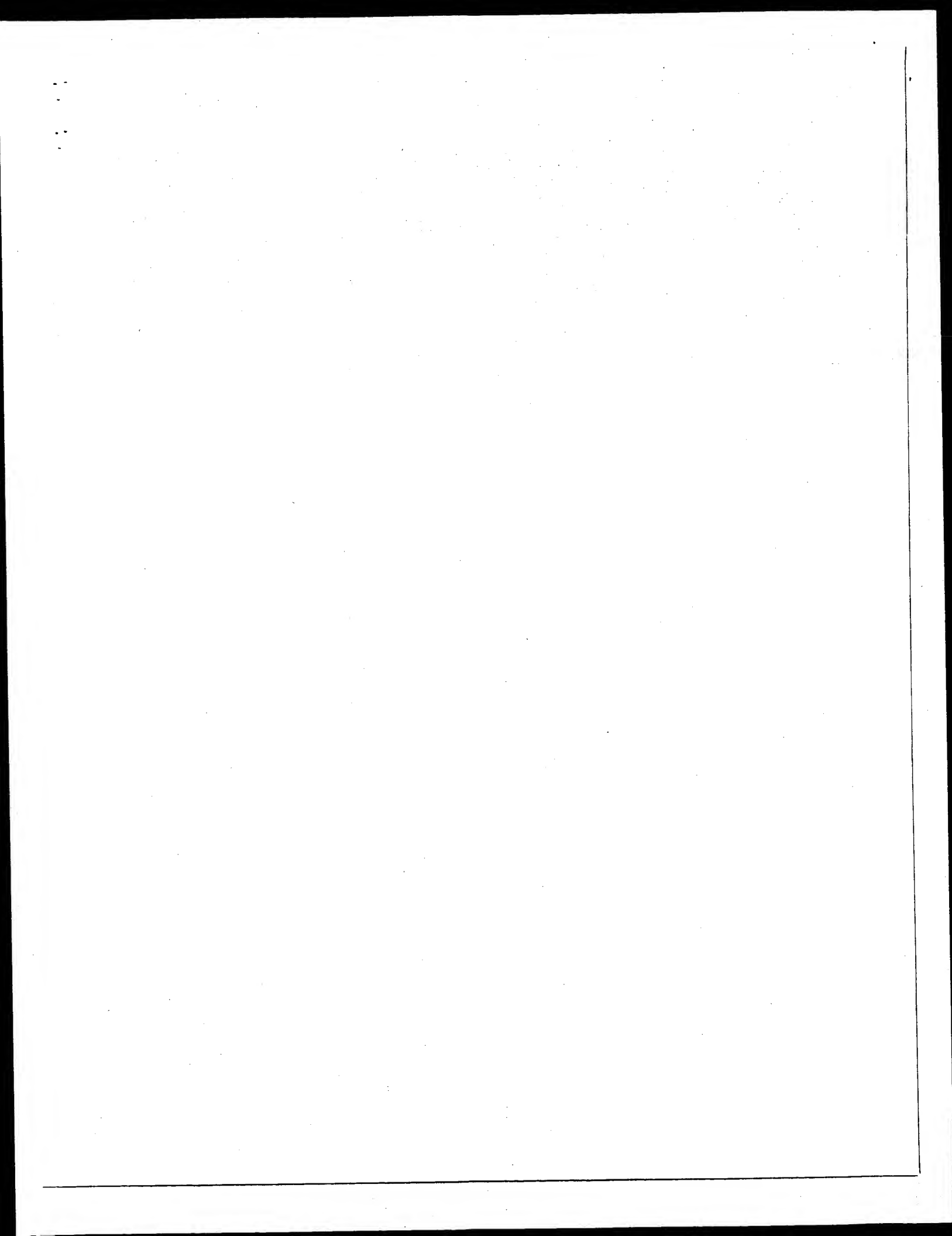
ラット定常領域の下流に置かれたエンハンサー配列を重鎖構成物中に導入する。

【0137】Petterssonら (1990), Nature, 344, 165-168により記載された重鎖領域 3' エンハンサーを単離し、クローニングする。次のオリゴヌクレオチド:

ハンサー、スイッチおよび定常領域コードエクソンを含む隣接の10 kb HindIII/BamHI 断片 [Yasui ら (1989), Eur. J. Immunol., 19, 1399-1403] を同様に単離する。

【0140】プローブとしてクローンpMUM挿入断片 (pMUMは、 μ 膜エクソン1オリゴヌクレオチド: CCT GTG GAC CAC CGC CTC CAC CTT CAT CGT CCT CTT CCT CCT を使ってヒトゲノムDNAライブラリーから単離された4 kb EcoRI/HindIII断片である) を使って隣接の 3' 1.5 kbBamHI 断片を同様に単離し、そしてpUC19 中にクローニングする。pGP1をBamHIと BglIIで消化した後、子ウシ腸アルカリホスファターゼで処理する。

【0141】図14からの断片(a)および(b)を前記消化pGP1中にクローニングする。次いで5' BamHI部位がBamHI/BglII融合により破壊されるように置かれたクローンを単離する。それをpMUと命名する (図15参照)。pMUをBamHIで消化し、図14からの断片(c)を挿入する。HindIII



消化により方向性を確認する。生じたプラスミドpHIG1 (図15)は、JおよびC μ セグメントをコードする18 kb 挿入断片を含有する。

D. C μ 領域のクローニング

pGP1をBamHIとHindIIIで消化し、次いで子ウシ腸アルカリホスファターゼで処理する (図14)。このように処理された図14の断片(b)および図14の(c)を、BamHI/HindIIIで切断したpGP1中にクローニングする。HindIII消化により断片(c)の正しい方向を確認し、C μ 領域をコードする12 kb 挿入断片を含むpCON1を得る。

【0142】pHIG1は、NotI部位により隣接されたポリリンカー中にSfiI3'部位とSpsI5'部位を有する18 kb 挿入断片内にJセグメント、スイッチおよび μ 配列を含む故に、再配列されたVDJセグメントに使われるだろう。pCON1はJ領域を欠き12 kb 挿入断片のみを含むこと以外はpHIG1と同じである。再配列されたVDJセグメントを含む断片の作製におけるpCON1の使用については後に記載する。

E. γ 1 定常領域のクローニング (pREG2)

ヒト γ -1領域のクローニングは図16に描写される。

5' TGA GCC ACG AAG ACC CTG AGG

TCA AGT TCA ACT GGT ACG TGG 3'

7.7 kb HindIII-BglII断片 (図16中の断片(a))をHindIII/BglIIで切断されたpREG3中にクローニングしてpREG1を作製する。上流の5.3 kb HindIII断片 (図16中の断片(b))をHindIII消化 pREG1中にクローニングしてpREG2を作製する。

【0146】BamHI/SpoI 消化により正しい方向を確認する。

F. C γ とC μ の結合

上述したプラスミドpHIG1はヒトJセグメントとC μ 定常領域エクソンを含む。C μ 定常領域遺伝子セグメントを含むトランスジェンを提供するために、pHIG1をSfiIで消化した (図15)。プラスミドpREG2もSfiIで消化し、ヒトC γ エクソンとラット3'エンハンサー配列を含む13.5 kb 挿入断片を得た。それらの配列を連結し、31.5 kb 挿入断片上にヒトJセグメント、ヒトC μ 定常領域、ヒトC γ 1定常領域およびラット3'エンハンサー配列を含むプラスミドpHIG3'を作製した (図17)。

【0143】Yamamuraら(1986), Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 86, 2152-2156は、組込み時に部分的に削除されたトランスジェン構成物からの膜結合ヒト γ -1の発現を報告している。彼らの結果は、3' BamHI部位が、5 kb未満のV-Cイントロンを有する経膜再配列されそしてスイッチされた γ 遺伝子コピーを含む配列の輪郭となることを指摘している。従って、再配列されていないスイッチされていない遺伝子では、最初の γ -1定常エクソンの5' 未満から5 kb未満のところで始まる配列中にスイッチ領域全体が含まれる。従ってそれは5' 5.3 kb HindIII断片中に含まれる (Ellison, J.W. ら(1982), Nucleic Acids Res., 10, 4071-4079)。Takahashiら(1982), Cell, 29, 671-679 もまた、この断片がスイッチ配列を含むことを報告しており、この断片と7.7 kb HindIII-BamHI断片とを合わせると我々がトランスジェン構成物に必要とする配列の全部を含むに違いない。

【0144】 γ -1の第三エクソン (CH3) に特異的である次のオリゴヌクレオチドを使って、 γ -1領域を含むファージクローンを同定し単離する。

【0145】

【0147】pCON1をSfiIで消化し、そしてpREG2をSfiIで消化して得られたヒトC γ 領域とラット3'エンハンサーとを含むSfiI断片と連結せしめることにより、ヒトC μ およびヒトC γ 1をコードするJセグメントを含まない第二のプラスミドを作製する。得られたプラスミドpCON (図17)は、ヒトC μ 、ヒト γ 1およびラット3'エンハンサー配列を有する26 kbのNotI/SpeI挿入断片を含有する。

G. Dセグメントのクローニング

ヒトDセグメントをクローニングするための方策は図18に描写される。Dセグメントを含むヒトゲノムライブラリーからのファージクローンを、多様性領域配列 (Y. Ichihara ら(1988), EMBO J., 7, 4141-4150) に特異的なプローブを使って同定しそして単離する。次のオリゴヌクレオチドを使用する。

【0148】

【化2】

DXP1: 5' - TGG TAT TAC TAT GGT TCG GGG AGT TAT TAT
AAC CAC AGT GTC - 3'

DXP4: 5' - GCC TGA AAT GGA GCC TCA GGG CAC AGT GGG
CAC GGA CAC TGT - 3'

DN4: 5' - GCA GGG AGG ACA TGT TTA GGA TCT GAG GCC
GCA CCT GAC ACC - 3'

オリゴ DXP1 を使って同定されたファージクローンから、DLR1, DXP1, DXP' 1およびDA1を含む5.2 kb XhoI断片 (図18中の断片(h))を単離する。オリゴ DXP4 を使って同定されたファージクローンから、DXR4, DA4 および

X4を含む3.2 kb XbaI断片 (図18中の断片(c))を単離する。

【0149】図18中の断片(h), (c)および(d)を結合し、pGP1のXbaI/XhoI部位中にクローニングして、10.6 kb

挿入断片を含むpHIG2を形成せしめる。

【0150】このクローニングは連続的に行われる。まず、図18の5.2 kb断片(b)と図18の2.2 kb断片(d)を子ウシ腸アルカリホスファターゼで処理し、そしてXhoIとXbaIで消化されたpGP1中にクローニングする。生じたクローンを該5.2 kbおよび2.2 kb挿入断片を用いてスクリーニングする。5.2 kbおよび2.2 kb挿入断片での試験に陽性であるそれらのクローンの半分が、BamHI消化により確かめると正しい方向で5.2 kb挿入断片を有する。次いで図18の3.2 kb Xba I断片を、断片(b)と(d)を含むこの中間プラスミド中にクローニングし、pHIG2を形成

5' -GAT CCT GGT TTA GTT AAA GAG

GAT TTT ATT CAC CCC TGT GTC-3'

を使って単離する。

【0152】再配列されていないVセグメントの制限地図を決定して、消化すると3'および5'隣接配列と一緒に再配列されていないVセグメントを含む約2 kbの長さを有するDNA断片を提供するユニーク制限部位を同定する。5'プライム配列はプロモーターおよび他の調節配列を含み、一方3'隣接配列はV-DJ結合に必要な組換え配列を提供するだろう。この約3.0 kb Vセグメント挿入断片をpGB2のポリリンカー中にクローニングし、pVHIを形成せしめる。

【0153】pVHIをSfiIで消化し、得られた断片をpHIG2のSfiI部位にクローニングしてpHIG5'を作製する。pHIG2はDセグメントのみを含むので、生成したpHIG5'プラスミドはDセグメントと一緒に単一のVセグメントを含む。pHIG5'中に含まれる挿入断片のサイズは、10.6 kb + Vセグメント挿入断片のサイズである。NciIとSpeIでの消化によりpHIG5'からの挿入断片を切り出す。J、CμおよびCγ1セグメントを含むpHIG3'をSpeIとNotIで消化し、そして上記配列とラット3'エンハンサーとを含む3 kb断片を単離する。それらの2断片を一緒にして、NotIで消化されたpGP1中に連結せしめ、1つのVセグメント、9つのDセグメント、6つの機能的なJセグメント、Cμ、Cγおよびラット3'エンハンサーを含むpHIGを作製する。この挿入断片のサイズは約43 kb + Vセグメント挿入断片のサイズである。

1. 相同組換えによる重鎖小遺伝子座の作製

前の章で指摘したように、pHIGの挿入断片は単一のVセグメントを使用すると約43~45 kbである。この挿入断片サイズは、プラスミドベクター中に容易にクローニングすることができる限界かまたはそれに近い。より多数のVセグメントの使用に備えるために、接合子またはES細胞内での相同組換えによってラット3'エンハンサー配列、ヒトCμ、ヒトCγ1、ヒトJセグメント、ヒトCセグメントおよび多数のヒトVセグメントを含むトランスジェンを形成する、重複DNA断片の生体内相同組換えを下記に記載する。

せしめる(図9)。このプラスミドは、ユニーク5' Sfi I部位とユニーク3' Spe I部位を有するポリリンカー中にクローニングされた多様性セグメントを含む。完全なポリリンカーはNot I部位により隣接される。

H. 重鎖小遺伝子座の作製

下記は、1または複数のVセグメントを含むヒト重鎖小遺伝子座の作製を説明する。

【0151】Newkirkら(1988), J. Clin. Invest., 81, 1511-1518のハイブリドーマ中に含まれるVセグメントとして同定されたものに相当する再配列されていないVセグメントを、次のオリゴヌクレオチド:

【0154】ヒトJセグメントを含む6.3 kb BamHI/HindIII断片(図14中の断片(a)を参照のこと)を、次のアダプター:

5' GAT CCA AGC AGT 3'

5' CTA GAC TGC TTG 3'

5' CGC GTC GAA CTA 3'

5' AGC TTA GTT CGA 3'

を使って、MluI/SpeIで消化されたpHIG5'中にクローニングする。

【0155】生成したプラスミドをpHIG5' 0(重複)と命名する。このプラスミド中に含まれる挿入断片はヒトV、DおよびJセグメントを含む。pVHIからの単一Vセグメントが使われる時、この挿入断片のサイズは約17 kb + 2 kbである。この挿入断片を単離し、そしてヒトJ、Cμ、γ1およびラット3'エンハンサー配列を含むpHIG3'からの挿入断片と組み合わせる。両挿入断片は、2つのDNA断片の間の約6.3 kbの重複部分を提供するヒトJ配列を含む。これらをマウス接合子中に同時注入すると、生体内相同組換えが起こり、pHIG中に含まれる挿入断片と同等のトランスジェンを生成する。

【0156】このアプローチは生体内で形成されるトランスジェン中への複数のVセグメントの付加を提供する。例えば、単一のVセグメントをpHIG5'中に組み込む代わりに、(1)単離されたゲノムDNA、(2)ゲノムDNAから誘導された連結されたDNA、または(3)合成VセグメントレパートリーをコードするDNAの上に含まれる多数のVセグメントをpHIG2のSfiI部位にクローニングしてpHIG5' Wを作製する。次いで図14のJセグメント断片(a)をphi5' W中にクローニングし、そして挿入断片を単離する。この挿入断片は、pHIG3'から単離した挿入断片上に含まれるJセグメントと重複するJセグメントと多数のVセグメントを含むようになる、これをマウス接合子の核中に同時注入すると、相同組換えが起こり、多数のVセグメントおよび多数のJセグメント、多数のDセグメント、Cμ領域、Cγ1領域(全てヒト由来)並びにラット3'エンハンサー配列をコードするトランスジェンを生成する。

J. 合成VH領域断片と重鎖DJC構成物との同時注入による重鎖小遺伝子座の作製

上述した通りに合成VH領域断片を作製しそして単離する。それらの断片を、プラスミドpHIG (または全くVセグメントを含まないpHIGの変形) の精製NotI挿入断片と一緒に同時注入する。同時注入されたDNA断片は染色体の単一部位に挿入される。生じたトランスジェニック動物の一部は、pHIG構成物中の前記配列の近隣に且つ上流に置かれた合成V領域を有するトランスジェン挿入断片を含むだろう。それらの動物は、実施例5(H)に記載の動物よりも多数のヒト重鎖一次レパートリーを有するであろう。

【0157】

【実施例6】軽鎖小遺伝子座の作製

A. pEμ1の作製

pEμ1の作製は図21に描写される。オリゴ: 5' GAA TGG GAG TGA GGC TCT CTC ATA CCC TAT TCA GAA CTG ACT 3' を使ってファージクローンから678bpの XbaI-EcoRI 断片 [J. Banerji ら(1983), Cell, 33, 729 740] においてマウス重鎖エンハンサーを単離する。

【0158】このEμ断片を、EcoRI部位の平滑末端フリンギングにより、EcoRV/XbaI消化されたpGP1中にクローニングする。生じたプラスミドをpEμ1と命名する。

B. κ軽鎖小遺伝子座の作製

κ構成物は、少なくとも1つのヒトVκセグメント、5つのヒトJκセグメント全部、ヒトJ-Cκエンハンサー、ヒトκ定常領域エクソン、および理想的にはヒト3' κエンハンサーを含む [K. Meyer ら(1989), EMBO J., 8, 1959-1964]。マウスのκエンハンサーはCκから9 kb下流である。しかしながら、ヒトではまだ同定されていない。加えて、該構成物はマウス重鎖J-Cμエンハンサーの1コピーも含む。

【0159】この小遺伝子座は4つの成分断片から作製される:

(a) マウス遺伝子座との類推によりヒトCκエクソン3' ヒトエンハンサーとを含む16 kb SmaI断片 (図20中の断片(a)) ;

(b) 5つのJセグメント全部を含む5' 隣接5 kb SmaI断片 (図20中の断片(b)) ; (c) pEμ1から単離されたマウス重鎖イントロンエンハンサー (この配列は、B細胞発達のできるだけ初期に軽鎖構成物の発現を誘導するために含まれる。重鎖遺伝子は軽鎖遺伝子よりも初期に転写されるため、この重鎖エンハンサーはおそらくイントロンκエンハンサーよりも早い段階で活性であろう。) および(d) 1または複数のVセグメントを含む断片。

【0160】この構成物の調製は次の通りである。ヒト胎盤DNAをSmaIで消化し、電気泳動によりアガロース上で分画する。同様に、ヒト胎盤DNAをBamHIで消化し、電気泳動により分画する。SmaIで消化したゲルから16 kb 断片を単離し、同様にBamHIで消化したDNAを含むゲ

ルから11 kb 領域を単離する。

【0161】16 kb BamHI 断片を、XhoIで消化され XhoI制限消化生成物にフィルインするためにクレノウ断片DNAポリメラーゼで処理されているラムダ FIX II (Stratagene, La Jolla, California) 中にクローニングする。16 kb SmaI 断片の連結はSmaI 部位を破壊するがXhoI 部位はそのまま残す。

【0162】11 kb SmaI 断片を、クローニング前に SmaIで消化したラムダEMBL3 (Stratagene, La Jolla, California) 中にクローニングする。

【0163】各ライブラリーからのクローンを、Cκ特異的オリゴ: 5' GAA CTG TGG CTG CAC CAT CTG TCT TCA TCT TCC CGC CAT CTG 3' を用いて探索する。

【0164】Cκが SmaIに隣接するように、16 KB XhoI 挿入断片をXhoIで切断されたpEμ1 中にサブクローニングする。生じたプラスミドをpKap1 と命名する。図22を参照のこと。

【0165】上記Cκ特異的オリゴヌクレオチドを用いてλEMBL3/BamHI ライブラリーを探索し、図20の断片(d)に相当する11kbクローンを同定する。5kb SmaI断片 (図20の断片(b)) をサブクローニングし、次いで SmaIで消化されたpKap1 中に挿入する。正しい方向のJセグメント、CκおよびEμエンハンサーを含むそれらのプラスミドをpKap2 と命名する。

【0166】その後、1または複数のVκセグメントをpKap2 の MluI 中にサブクローニングし、ヒトVκセグメント、ヒトJκセグメント、ヒトCκセグメントおよびヒトEμエンハンサーをコードするプラスミドpKap1を生ぜしめる。pKap1をNotIで消化することによりこの挿入断片を切り出し、そしてアガロースゲル電気泳動により精製する。こうして精製された挿入断片を上述の如くマウス接合子の前核中にマイクロインジェクトする。

C. 生体内相同組換えによるκ軽鎖小位座の作製

11 kb BamHI断片 (図20の断片(d)) を、その3' 末端が Sfi I部位の方に向くように、BamHIで消化された pGP1中にクローニングする。生じたプラスミドをpKAPintと命名する。pKAPint 中のBamHI部位と SmaI 部位との間のポリリンカー中に1または複数のVκセグメントを挿入してpKapIVを作製する。pKapIVの挿入断片をNot Iでの消化により切り出し、そして精製する。pKap2からの挿入断片をNot Iでの消化により切り出し、精製する。それらの2断片の各々は、pKapIVからの断片が、pKap2から得られる挿入断片中に含まれる5 kb SmaI 断片と実質的に相同であるJκセグメントを含む5kbのDNA配列を含むという点で、相同性領域を含有する。それ故に、それらの挿入断片は、マウス接合子中にマイクロインジェットされると相同組換えして、Vκ、JκおよびCκをコードするトランスジェンを形成することができる。

D. 軽鎖J C構成物と合成Vκ領域断片との同時注入に

よるκ軽鎖小遺伝子座の作製

上記の如く合成Vκ領域断片を作製し、単離する。それらのDNA断片をプラスミドpKap2またはプラスミドpKapHの精製Not I断片と同時に注入する。同時注入されたDNA断片は染色体の単一部位に挿入される。生成するトランスジェニック動物の一部は、pKap2 またはpKapH 構成物の核配列の近隣で且つ上流に置かれた合成V領域を有するトランスジェン挿入断片を含むだろう。それらの動物は実施例 6 (B) に記載のものよりも多数のヒトκ軽鎖一次レパートリーを有するだろう。

【0167】

【実施例7】免疫グロブリンκ軽鎖遺伝子の再配列され発現されるコピーに対応するゲノムクローンの単離
この実施例は、着目の免疫グロブリンを発現する培養細胞からの免疫グロブリンκ軽鎖遺伝子のクローニングを記載する。そのような細胞は、与えられた免疫グロブリン遺伝子の多数の対立遺伝子を含み得る。例えば、ハイブリドーマは4コピーのκ軽鎖遺伝子を含み、その2コピーは融合相手の細胞系からのものであり、2コピーは着目の免疫グロブリンを発現するもとのB細胞からのものである。それらの4コピーのうち、数個が再配列することができるという事実にもかかわらず、ただ1つだけが着目の免疫グロブリンをコードする。この実施例に記載の手順は、κ軽鎖の発現されるコピーの選択的クロー

5' -GTA CGC CAT ATC AGC TGG ATG AAG TCA TCA CAT
GGC GGG AAG ATG AAG ACA GAT GGT GCA - 3'

を使った第3巡目のDNA合成のための鋳型として使用する。

【0169】このプライマーは、κ軽鎖情報の定常部分に特異的な配列 (TCATCA GAT GGC GGG AAG ATG AAG ACA GAT GGT GCA) 並びに新たに合成されるDNA 鎖のPCR 増幅のためのプライマーとして使うことができるユニーク配列 (GTA CGC CAT ATCAGC TGG ATG AAG) を含む。この配列を、次の2つのオリゴヌクレオチドプライマー:

5' -GAG GTA CAC TGA CAT ACT GGC ATG - 3'
5' -GTA CGC CAT ATC AGC TGG ATG AAG - 3'

を使ってPCR により増幅せしめる。

【0170】PCR 増幅された配列をゲル電気泳動により精製し、そしてプライマーとして次のオリゴヌクレオチド:

5' -GAG GTA CAC TGA CAT ACT GGC ATG - 3'

を使うジデオキシ配列決定反応のための鋳型として使用する。

【0171】次いで、該配列の最初の42ヌクレオチドを使って、免疫グロブリン情報が転写された遺伝子を単離するためのユニークプローブを合成する。このDNAの合成42ヌクレオチドセグメントを、以後δカッパと称することにする。

【0172】Ig発現細胞系から単離しそして個別におよびSmaIを含む幾つかの異なる制限エンドヌクレアーゼと

--ニングを考慮したものである。

A. 二本鎖cDNA

ヒトハイブリドーマもしくはリンパ腫からの細胞、または細胞表面形態もしくは分泌形態またはその両形態の、κ軽鎖含有IgMを合成する他の細胞系を、ポリA⁺ RNAの単離に使用する。次いで該RNAを、逆転写酵素を使ったオリゴdTプライムされたcDNAの合成に使用する。次いで一本鎖cDNAを単離し、ポリヌクレオチドターミナルトランスフェラーゼ酵素を使って3' 末端にG残基を付加する。次いでC末端が付けられた一本鎖cDNAを精製し、そしてプライマーとして次のオリゴヌクレオチド:

5' - GAG GTA CAC TGA CAT ACT GGC ATC CCC CCC CCC C CC -3' を使った第二鎖合成 (DNAポリメラーゼ酵素により触媒される) のための鋳型として用いる。

【0168】二本鎖 cDNAを単離し、発現される免疫グロブリン分子の重鎖及び軽鎖をコードするmRNAの5' 末端のヌクレオチド配列を決定するために使用する。次いで、それらの発現される遺伝子のゲノムクローンを単離する。発現される軽鎖遺伝子のクローニング方法は、下記のB部に要約される。

B. 軽鎖

A部に記載された二本鎖cDNAを変性せしめ、次のオリゴヌクレオチドプライマー:

対に組み合わせて消化したDNAのサザンブロットを、³²P標識したユニークオリゴヌクレオチドδカッパを用いて探査する。ユニーク制限エンドヌクレアーゼ部位は、再配列されたVセグメントの上流に固定される。

【0173】次いでIg発現細胞系からのDNAを SmaI および第二の酵素 (Vセグメントの内側に SmaI 部位がある場合にはBamHIまたはKpnI) で切断する。いずれかの生成した非平滑末端をT4DNAポリメラーゼ酵素で処理し、平滑末端化DNA分子を与える。次いで制限部位をコードするリンカー (断片中にどの部位が存在しないかに応じてBamHI, EcoRI またはXho I) を付加し、そして対応するリンカー酵素で切断してBamHI, EcoRIまたはXho I 末端を有するDNA断片を与える。次いで該DNAをアガロースゲル電気泳動によりサイズ分画し、発現されるVセグメントを包含するDNA断片を含む画分をラムダEMBL3またはラムダFIX (Stratagene, La Jolla, California) 中にクローニングする。ユニークプローブδカッパを使って、Vセグメント含有クローンを単離する。陽性クローンからDNA を単離し、そしてpKapIのポリリンカー中にサブクローニングする。生じたクローンをpRKLと命名する。

【0174】

【実施例8】免疫グロブリン重鎖μ遺伝子の再配列され発現されるコピーに相当するゲノムクローンの単離

この実施例は、着目の免疫グロブリンを発現する培養細胞からの免疫グロブリン重鎖 μ 遺伝子のクローニングを記載する。この実施例に記載の手順は、 μ 重鎖遺伝子の発現コピーの選択的クローニングを考慮したものである。

5' -GTA CGC CAT ATC AGC TGG ATG AAG ACA GGA GAC
GAG GGG GAA AAG GGT TGG GGC GGA TGC - 3'

を使った3巡目のDNA合成のための鋳型として使用する。

【0176】このプライマーは、 μ 重鎖情報の定常部分に特異的な配列 (ACAGGA GAC GAG GGG GAA AAG GGT TGG GGC GGA TGC) 並びに新たに合成されるDNA鎖のPCR増幅のためのプライマーとして使うことができるユニーク配列 (GTA CGCCAT ATC AGC TGG ATG AAG) を含む。この配列を、次の2つのオリゴヌクレオチドプライマー:

5' -GAG GTA CAC TGA CAT ACT GGC ATG - 3'

5' -GTA CTC CAT ATC AGC TGG ATG AAG - 3'

を使ってPCRにより増幅せしめる。

【0177】PCR増幅された配列をゲル電気泳動により精製し、そしてプライマーとして次のオリゴヌクレオチド:

5' -GAG GTA CAC TGA CAT ACT GGC ATG - 3'

を使ったジデオキシ配列決定反応のための鋳型として使用する。

【0178】次いで、該配列の最初の42ヌクレオチドを使って、免疫グロブリン情報が転写された遺伝子を単離するためのユニークプローブを合成する。このDNAの合成42ヌクレオチドセグメントを、以後 μ ミューと称することにする。

【0179】Ig発現細胞系から単離しそして個別におよびMluI (MluIは、Jセグメントと μ CH1との間を開裂する稀少切断性酵素である) を含む幾つかの異なる制限エンドヌクレアーゼと対に組み合わせて消化したDNAのサザンブロットを、 32 P 標識したユニークオリゴヌクレオチド μ ミューを用いて探査する。ユニーク制限エンドヌクレアーゼ部位は、再配列されたVセグメントの上流に同定される。

【0180】次いでIg発現細胞系からのDNAをMluIおよび第二の酵素で切断する。次いでMluIまたはSpeIアダプターリンカーを末端に連結せしめ、切断して上流部位をMluIまたはSpeIに変換する。次いで該DNAをアガロースゲル電気泳動によりサイズ分画し、発現されるVセグメントを包含するDNA断片を含む両方をプラスミドpGP1中に直接クローニングする。ユニークプローブ μ ミューを使ってVセグメント含有クローンを単離し、その挿入断片をMluIまたはMluI/SpeIで切断されたプラスミドpCON2中にサブクローニングする。生じたクローンをpRMGHと命名する。

【0181】

【実施例9】相同組換えによるマウス重鎖遺伝子の欠失
この実施例は、胚性幹(ES)細胞中での相同組換え (Zijlstraら(1989), Nature, 342, 435-438) による内因性マ

る。

【0175】実施例7のA部に記載した如く、二本鎖cDNAを調製し単離する。この二本鎖cDNAを変性せしめ、次のオリゴヌクレオチドプライマー:

ウス重鎖遺伝子の欠失に次いで、生成したキメラマウスの生殖細胞にES細胞が移住するようにそれらのES細胞をマウス胚盤胞胚中に移植すること (Terntooncarcinomas and embryonic stem cells: a practical approach, E. J. Robertson 編, IRL Press, Washington, D. C., 1989) を記載する。

【0182】重鎖Jセグメントを欠失せしめ、よって重鎖遺伝子座における好結果の遺伝子再配列の可能性を排除するようにマウス染色体中に相同に組み換わるであろうDNA配列を作製する。この構成物のデザインを下記に要約する。

【0183】プラスミドpGP1を制限エンドヌクレアーゼBamHIおよびBgIIIで消化し、そして再連結せしめてプラスミドpGP1d1を得る。次いでこのプラスミドを使っていわゆる遺伝子破壊 (ノックアウト) 構成物を構築する。

【0184】マウスゲノムの所望の標的領域に相同な配列を得るために、非リンパ系組織 (例えば肝臓) から誘導されたファージライブラリーから、次のJH特異的オリゴヌクレオチドプローブ:

5' -GGT CTA TGA TAG TGT GAC TAC TTT GAC TAC
TGG GGC CAA GGC - 3'

を使ってマウスゲノムクローンを単離する。

【0185】陽性のファージクローンから誘導されたDNAから、このプローブとハイブリダイズする3.5 kb KpnI EcoRI断片を単離する。この断片をKpnI/EcoRIで消化されたpGP1d1中にサブクローニングしプラスミドpMK01を形成せしめる。次のようにして、組換え体の薬剤選択のためのネオマイシン耐性(Neo) 遺伝子および単純ヘルペスウイルスチミジンキナーゼ(TK) 遺伝子 [M. Capecchi (1989), Science, 244, 1288-1292] を単離する。プラスミドpGEM7(KJ1) (M. A. Rudnicki, 3/15/89) をHindIIIで消化し、そしてDNA polIのクレノウ形で末端を平滑化する。次いで該DNAをEcoRIで消化してpGKNco断片を単離し、次のオリゴヌクレオチド:

5' -AATTCATG- 3'

をアダプターとして使って、SphI/NaeIで切断されたpMK01中にクローニングする。

【0186】生じたプラスミドをpMK02と命名する。このプラスミドは、マウスJHセグメントを隣接する配列により隣接されたネオマイシン耐性遺伝子を含む。このプラスミドを単独で重鎖遺伝子の欠失に使うことができる。あるいは、ヘルペスTK遺伝子を該構成物に付加して、Neo耐性クローンにおける相同組換え現象の頻度を向上させることができる [M. Capecchi (1989), Scienc

e, 244, 1288-1292)。これは次のようにして行われる。pGEM7(TK) (M. A. Rudnicki) のEcoRI- HindIII/PGKT K断片を単離し、そしてアダプターとして次のオリゴヌクレオチド:

5' -AATTGTAC- 3'

5' -AGCTGTAC- 3'

を使って pMK02 の KpnI 部位にクローニングする。生じたプラスミドを pMK03 と命名する。

【0187】相同組換えの全体効率を更に向上させるために、標的配列に相同であるDNAの大セグメントを構成物に付加する。下記のC μ 特異的オリゴヌクレオチド

5' -GCA TCC TGG AAG GTT CAG ATG AAT ACC

TTG TAT GCA AAA TCC- 3'

とハイブリダイズする13 kb EcoRI 断片を使う。

【0188】C μ コードエクソンを含むこの12 kb 断片、または5' EcoRI末端を含む該断片の実質的部分を、マウスゲノムファージライブラリーから単離し、そしてpMK03 のEcoRI 部位中にサブクローニングする。生じたプラスミドをpMK04 と命名する。

【0189】pMK04 の挿入断片をNotIでの消化により単離し、次いでES細胞中にエレクトロポレーションする。相同組換え体クローンを単離し、Zijlstraら(1989), Nature, 342, 435-438により記載された通りにJ κ 欠失マウスの作製に使用する。

【0190】

【実施例10】相同組換えによるマウス軽鎖位の欠失この実施例は、胚性幹細胞中での相同組換えによる内因性マウス軽鎖遺伝子の欠失を記載する(前記実施例を参照のこと)。

【0191】マウス染色体中に相同に組み換わり κ 軽鎖定常領域エクソンを欠失せしめるDNA配列を作製する。この構成物のデザインを下記に要約する。

【0192】プラスミドpGEM7(TK) Sal (M. A. Rudnicki, Whitehead Institute) から2 kb BamHI-EcoRI チミジンキナーゼ断片を単離し、そして次のオリゴヌクレオチドアダプター:

5' -AATTTCG- 3'

を使って、BamHI/SfiIで消化されたpGP1中にサブクローニングする。生じたプラスミドをpKK01 と命名する。

【0193】マウスゲノムの所望の標的領域に相同な配列を得るために、非リンパ系組織(例えば肝臓)から誘導されたファージライブラリーから、 α -MKC と命名された次のマウス κ 軽鎖特異的オリゴヌクレオチド:

5' - GGC TGA TGC TGC ACC AAC TGT ATC CAT

CTT CCC ACC ATC CAG - 3'

を使ってマウスゲノムクローンを単離する。

【0194】陽性のクローンからDNAを単離し、そして α -MK3 プロンプとハイブリダイズする2.3kb BglII断片(P. S. Neumaier および B. G. Zachau(1983). Nucl. Acids Res., 11, 3631-3656)を単離する。 α -MK3 プロ-

ンプの配列は次の通りである:

5' -CAT TCT GGG TAT GAA GAG CCC ACG TAT

CAA AGG TTA CAT TAG - 3'

この2.3 kb BglII断片を、該断片の3' 末端がポリリンカー部位に隣接するように、BamHIで消化されたpKK01中にサブクローニングする。

【0195】オリゴヌクレオチド α -MKC とハイブリダイズする4 kb SphI-HpaI DNA断片を陽性ファージクローンから単離し、そしてEcoRI/SphIで消化されたプラスミドpKK02中にサブクローニングする。生じたプラスミドをpKK03 と命名する。

【0196】pGEM7(KJ1) Sal (M. A. Rudnicki, 3/15/89) の2 kb SalI-EcoRI断片を単離し、リンカーアダプターを使ってプラスミドpKK03 のBssHII部位中にサブクローニングする。これは、まず次の3つのオリゴヌクレオチド:

5' -CAGCGCGC- 3'

5' -CATCGCGCGCTG- 3'

5' -AATTGCGCGCTG- 3'

の混合物を2 kb SalI-EcoRI 断片に連結せしめることによって行われる。次いでこの連結混合物を酵素BssHIIで消化し、そしてBssHIIで消化されたプラスミドpKK03に連結せしめる。生じたプラスミドをpKK04 と命名する。pKK04 の挿入断片をNotIでの消化により単離し、次いでES細胞中にエレクトロポレーションする。相同組換え体クローンを単離しZijlstraら(1989), Nature, 342, 435-438により記載された通りにC κ 欠失マウスの作製に使用する。

【0197】

【実施例11】相同組換えによりマウス κ 軽鎖遺伝子の不活性化

この実施例は、胚性幹(ES)細胞中での相同組換えによるマウス内因性 κ 遺伝子座の不活性化に次いで、不活性化された κ 対立遺伝子を有する標的ES細胞を初期マウス胚(胚盤胞)中に注入することによるマウス生殖細胞系中への変異遺伝子の導入を記載する。

【0198】方策は、J κ 遺伝子とC κ セグメントに及ぶ遺伝子座の4.5kbセグメントが欠失されそして選択マーカーneoにより置き換えられているマウス κ 遺伝子座に相同なDNA配列を含むベクターを用いた相同組換えによりJ κ 遺伝子とC κ 遺伝子を欠失せしめることである。 κ 標的ベクターの作製

プラスミドpGEM7(KJ1) (M. A. Rudnicki, Whitehead Institute) は、クローニングベクターpGEM-72f(+) 中のマウスホスホグリセレートキナーゼ(pgk) プロモーター [Xba I/I/Taq I 断片; Adra, C. N. ら(1987), Gene, 60, 65-74] の転写調節下に、トランスフェクトされたES細胞の薬剤選択に使うネオマイシン耐性遺伝子(neo)を含む。このプラスミドは、マウスpgk遺伝子の3' 領域に

由来する。neo 遺伝子によって異種のポリアデニル化部位 [PvuII/HindIII断片; Boer, P. H. ら (1990) Biochemical Genetics, 28, 299-308] も含む。このプラスミドを κ 標的ベクターの作製のための出発点として使った。

5' -GGC TGA TGC TGC ACC AAC TGT

ATC CAT CTT CCC ACC ATC CAG-3'

およびJ κ 遺伝子セグメントに特異的なオリゴヌクレオチドプロンプ:

5' -CTC ACG TTC GCT GCG ACC

AAG CTC GAG CTC AAA CGT AAG-3'

を使って、肝臓DNAから誘導されたゲノムファージライブラリーから、マウス κ 鎖配列 (図25a) を単離した。

【0200】陽性ファージクローンから2断片において、即ち1.2 kb BglII/SacI断片と6.8 kb SacI断片として、マウスC κ セグメントの3'に及ぶ8 kb BglII/SacI断片を単離し、それをBglII/SacIで消化されたpGEM (KJ1) 中にサブクローニングし、プラスミドpNEO-K3'を作製した (図25b)。J κ 領域の5'に及ぶ1.2 kb EcoRI/Sph I断片も陽性ファージクローンから単離した。この断片のSph I部位にSph I/Xba I/BglII/EcoRIアダプターを連結せしめ、生じたEcoRI断片をneo遺伝子および下流の3' κ 配列と同じ5' \rightarrow 3' 方向で、EcoRIで消化されたpNEO-K3'に連結せしめ、pNEO-K5' 3 (図25c) を作製した。

【0201】次いで、Mansour ら [(1988) Nature, 336, 348-352] により記載されたようにして、相同組換え体を有するESクローンの富化に備えるために、該構成物中に単純ヘルペスウイルス (HSV) チミジンキナーゼ (TK) 遺伝子を含めた。プラスミドpGEM7 (TK) (M. A. Rudnicki) からHSV TKカセットを得た。このカセットは、pGEM7 (KJ1) について上述したのと同様に、マウスpgkプロモーターとポリアデニル化配列とにより隣接されたHSV TK遺伝子の構造配列を含む。pGEM7 (TK) のEcoRI部をBamHI部位に変更し、そしてTKカセットをBamHI/HindIII断片として切り出し、pGP1b中にサブクローニングしてpGP1b-TKを作製した。このプラスミドをXhoI部位のところで線状化し、J κ の5'からのゲノム配列とC κ の3'からのゲノム配列とにより隣接されたneo遺伝子を含む、pNEO-K5' 3'からのXhoI断片をpGP1b-TK中に挿入し、標的ベクターJ/C K1 (図25d) を作製した。J/C K1を用いた相同組換え後のゲノム κ 遺伝子座の推定構造を図25eに示す。

κ 対立遺伝子の標的不活性化を伴うES細胞の作製および分析

本質的には記載された通りに [Robertson, E. J. (1987) Teratocarcinomas and Embryonic Stem Cells: A Practical Approach, E. J. Robertson編 (Oxford: IRL Press), 71-112頁]、分裂上不活性なSNL76/7 支持細胞層 [McMahon, A. P. およびBradly, A. (1990) Cell, 62, 1073-1085] 上でAB-1細胞を増殖させた。

【0202】 κ 鎖不活性ベクター J/C K1をNotIで消化

第一段階はneo 発現カセットの3' の κ 遺伝子座に相同な配列を挿入することであった。

【0199】C κ 遺伝子座に特異的なオリゴヌクレオチドプロンプ:

し、そして記載された方法 [Hasty, P. R. ら (1991) Nature, 350, 243-246] によりAB-1細胞中にエレクトロポレートせしめた。エレクトロポレートされた細胞を100 mm皿上に2~5 $\times 10^6$ 細胞/皿の密度で塗抹した。24時間後、G418 (200 μ g/mlの活性成分) およびFIAU (0.5 μ M) を培地に添加し、10~11日に濃剤耐性クローンを発達させた。クローンを採取し、トリプシン処理し、2部分に分け、更に増殖させた。次いで、各クローンからの細胞の半部分を凍結させ、もう半部分をベクターと標的配列との間の相同組換えについて分析した。

【0203】サザンブロットハイブリダイゼーションによりDNA分析を行った。記載の如く [Laird, P. W. ら (1991), Nucl. Acids Res., 19] クローンからDNAを単離し、XbaIで消化し、そして特徴的プロンプとして図25eに指摘の800 bp EcoRI/XbaI断片を用いて探査した。このプロンプは野生型遺伝子座中の3.7 kb XbaI断片、および標的ベクターと相同組換えされた遺伝子座中の特徴的1.8 kbバンドを検出した (図25a およびeを参照のこと)。サザンブロット分析によりスクリーニングした3.58個のG418およびFIAU耐性クローンのうち、4つのクローンは κ 遺伝子座での相同組換えを示す1.8 kb XbaIバンドを表した。それらの4つのクローンを更にBclII, SacIおよびPstI酵素で消化し、 κ 対立遺伝子のうちの1つに該ベクターが相同的に組み込まれたことを確認した。特徴的800 bp EcoRI/XbaI断片を用いて探査すると、野生型DNAのBclII, SacIおよびPstI消化物がそれぞれ4.1, 5.4および7 kbの断片を生成し、一方標的された κ 対立遺伝子の存在はそれぞれ2.4, 7.5および5.7 kbの断片により指摘された (25a およびeを参照のこと)。XbaI消化物により検出された4つの陽性クローンの全てが、 κ 鎖鎖のところで相同組換えに特徴的な期待のBclII, SacIおよびPstI制限断片を示した。

不活性化された κ 鎖を有するマウスの作製
前の章でさいした4つの標的されたESクローンを、記載の如く [Bradley, A. (1987), Teratocarcinomas and Embryonic Stem Cells: A Practical Approach, E. J. Robertson編 (Oxford: IRL Press), 113-151頁] C57Bl/6J胚盤胞中に注入し、そして偽妊雌の子宮に移し、注入ES細胞から誘導された細胞と宿主の胚盤胞との混合物を表すキメラマウスを作製する。黒いC57Bl/6J背景上における、ES細胞系に由来するアグーチ皮膜着色の存在に

より、キメラ動物を外観的に同定する。AB1 ES細胞はXY細胞系であるので、雄のキメラをC57BL/6Jと交配させ、子孫を優性のアグーチ皮膚色の存在について観察する。アグーチ子孫はESゲノムの生殖細胞伝達の指標である。 κ 鎖不活性化についてのアグーチ子孫の異型接合性は、標的されたESクローンの同定に用いた特徴的プローブを使って、尾部生検試料からのDNAのサザンブロット分析により確かめる。次いで、異型接合体の兄弟-姉妹交配を行い、 κ 鎖変異に対して同型接合性のマウスを生成せしめる。

【0204】

【実施例12】相同組換えによるマウス重鎖遺伝子の不活性化

この実施例は、胚性幹(ES)細胞中での相同組換えによる内因性マウス免疫グロブリン重鎖遺伝子の活性化を記載する。方策は、JH領域が欠失されそして選択マーカー遺伝子neoにより置き換えられている重鎖配列を含むベクターとの相同組換えにより内因性重鎖Jセグメントを欠失せしめることである。

重鎖標的ベクターの作製

JH4 特異的オリゴヌクレオチドプローブ: 5'-ACT ATG CTA TGG ACT ACT GGG GTC AAG GAA CCT CAG TCA CCG-3' を使って、D3 ES細胞系[Gosslerら(1986), Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A., 83, 9065-9069]から誘導されたゲノムファージライブラリーから、JH領域を含むマウス重鎖配列(図26a)を単離した。

【0205】JH領域に及ぶ3.5 kbゲノム SacI/StuI断片を陽性ファージクローンから単離し、それを SacI/SmaI で消化されたpuc18中にサブクローニングした。生じたプラスミドをpuc18 JHと命名した。プラスミドpGEM7(KJ1)から、トランスフェクトされたES細胞の薬剤選別に用いるネオマイシン耐性遺伝子(neo)を誘導した。pGEM7(KJ1)中のHindIII部位を合成アダプターの付加によってSalI部位に変更し、そしてXbaI/SalIでの消化によりneo発現カセットを切り出した。次いでneo断片の両端をDNA polIIのクレノウ形での処理により平滑末端化し、puc18 JHのNaeI部位中にサブクローニングし、プラスミドpuc18 JH-neo(図26b)を作製した。

【0206】標的ベクターの更なる作製は、プラスミドpGP1hの誘導体において行った。pGP1hを制限酵素NotIで消化し、アダプターとして次のオリゴヌクレオチド: 5'-GGC CGC TCG ACG ATA GCC TCG AGG CTA TAA ATC TAG AAG AAT TCC AGC AAA GCT TTG GC-3' と連結せしめた。

【0207】生じたプラスミド(pGETと命名)を使ってマウス免疫グロブリン重鎖標的構成物を構築した。

【0208】Mansourら[(1988) Nature, 336, 348-352]により記載されたようにして、相同組換え体を有するESクローンの富化に備えるために、該構成物中に単純

ヘルペスウイルス(HSV)チミジンキナーゼ(TK)遺伝子を含めた。プラスミドpGEM(TK)からEcoRIとHindIIIでの消化によりHSV TK遺伝子を得た。このTK DNA断片をpGMTのEcoRI部位とHindIII部位との間にサブクローニングし、プラスミドpGMT-TK(図26c)を作製した。

【0209】標的配列に対する広範な相同性領域を提供するために、陽性ゲノムファージクローンからXhoIでのDNAの限定消化およびXbaIでの部分消化により、JH領域の5'に位置する5.9 kbのゲノムXbaI/XhoI断片を誘導した。図26aと26bに示されるように、このXbaI部位はゲノムDNA中には存在せず、むしろ陽性ファージクローン中のクローン化ゲノム重鎖挿入断片にすぐに隣接するファージ配列から誘導される。この断片をXbaI/XhoIで消化されたpGMT-TK中にサブクローニングし、プラスミドpGMT-TK-JH 5'(図26d)を作製した。

【0210】作製の最終段階は、neo遺伝子および隣接するゲノム配列を含むpuc18 JH-neoからの3 kb EcoRI断片の切除を含んだ。この断片をクレノウポリメラーゼにより平滑末端にし、同様に平滑末端化されたpGMT-TK JH 5'のXhoI部位中にサブクローニングした。生じた構成物JHK01(図26e)は、JH遺伝子座を隣接する6.9 kbのゲノム配列を含み、neo遺伝子が中に挿入されているJH領域に及ぶ2.3 kbの欠失を有する。図25fは、標的構成物との相同組換え後の内因性重鎖対立遺伝子の構造を示す。

【0211】

【実施例13】標的されたES細胞の生産および分析
本質的には記載された通りに(Robertson, E. J. (1987) Terato-carcinomas and embryonic stem cells: A Practical Approach, E. J. Robertson編 (Oxford: IRL Press), 71-112頁)、分裂上不活性なSNL76/7支持細胞層(McMahon, A. P. およびBradley, A. (1990) Cell, 62, 1073-1085)上でAB-1細胞を増殖させた。

【0212】重鎖不活性ベクターJHK01をNotIで消化し、そして記載された方法(Hasty, P. R. ら(1991) Nature, 350, 243-246)によりAB-1細胞中にエレクトロポレートせしめた。エレクトロポレートされた細胞を100mm皿上に2~5×10⁶細胞/皿の密度で塗布した。24時間後、G418(200mg/mlの活性成分)およびFIAU

(0.5mM)を培地に添加し、8~10日間に渡り薬剤耐性クローンを発達させた。クローンを採取し、トリプシン処理し、2部分に分け、更に増殖させた。次いで、各クローンからの細胞の半分を凍結させ、もう半分をベクターと標的配列との間の相同組換えについて分析した。

【0213】サザンブロットハイブリダイゼーションによりDNA分析を行った。記載の如く(Laird, P. W. ら(1991), Nucl. Acids Res., 19)クローンからDNAを単離し、HindIIIで消化し、そして特徴的プローブとして図26fに示される500 bp EcoRI/StuI断片を用いて探査した。このプローブは野生型遺伝子座中の2.3 kb HindIII

1断片を検出し、一方で5.3 kbバンドは標的ベクターと相同組換えされた標的遺伝子座に特徴的である。(図26aおよびfを参照のこと)。重鎖対立遺伝子の標的破壊を確かめるために酵素 SpeI, StuIおよびBamHIで追加の消化を行った。

【0214】

オリゴ-42 5' - caa gag ccc gcc taa tga gcg gcc ttt ttt
ttg cat act gcg gcc gct - 3'
オリゴ-43 5' - aat tag cgg ccg cag tat gca nan aaa agc
ccg ctc att agg cgg gct - 3'

と連結せしめた。

【0215】生じたプラスミドpGP1aを、稀少切断性制限酵素 NotIにより切除することができる非常に大型のDNA構成物をクローニングするために改変する。それは、trpA遺伝子に由来する強力な転写終結シグナル [Christie, G.E.ら (1981) Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 78, 4180] の下流に (アンピシリン耐性遺伝子AmpRに関して) NotI制限部位を含む。この終結シグナルは、AmpR遺伝子からの読み過ぎ転写を排除することにより、N

オリゴ-47 5' - ggc cgc aag ctt act gct gga tcc tta att
aat cga tag tgn tct cga gcc - 3'
オリゴ-43 5' - ggc cgc ctc gag atc act atc gal taa tta
agg atc cag cag taa gct tgc - 3'

と連結せしめた。

【0216】生じたプラスミドpGP1bは、NotIにより隣接された短いポリリンカー領域を含む。これは、NotIにより切除することができる大型挿入断片の作製を容易に

オリゴ-44 5' - ctc cag gat cca gat atc agt acc tga aac
agg gct tgc - 3'
オリゴ-47 5' - ctc gag cat gca cag gac ctg gag cac aca
cag cct tcc 3'

を使って、ポリメラーゼ連鎖反応技術によりラット肝臓DNA由来の免疫グロブリン重鎖 3' エンハンサー [S. Pettersenら (1990), Nature, 344, 165-168] を増幅せしめた。

【0217】増幅生成物を BamHIとSphIで消化し、そして BamHI/SphIで消化されたpNN03 (pNN03 は、記載順に次の制限部位: NotI, BamHI, NcoI, ClaI, EcoRV, XbaI, SacI, XhoI, SphI, PstI, BglII, EcoRI, SmaI, KpnI, HindIIIおよびNotIを有するポリリンカーを含む pUC由来のプラスミドである)中にクローニングした。生じ

【実施例14】重鎖小遺伝子座トランスジェン

A. 大型のDNA配列をクローニングするためのプラスミドベクターの作製

1. pGP1a

プラスミドpBR322を EcoRIと StyIで消化し、そして次のオリゴヌクレオチド:

otI部位中に挿入されるコード配列の潜在的毒性を低下させる。加えて、このプラスミドは、pBR322コピー数調節領域を保持しているために pUCプラスミドに比較して低コピー数である。この低コピー数も挿入配列の潜在的毒性を更に低下させ、そしてDNA複製による大型挿入断片に対する選択を減少させる。

2. pGP1b

pGP1a を NotIで消化し、そして次のオリゴヌクレオチド:

する。

3. pGPe

次のオリゴヌクレオチド:

たプラスミドpRE3を BamHIとHindIIIで消化し、そしてラットIg重鎖3' エンハンサーを含む挿入断片を、BamHI/HindIIIで消化されたpGP1b 中にクローニングした。生じたプラスミドpGPe (図27および表1) は、配列をクローニングすることができそして次いで NotI消化によって3' エンハンサーと一緒に切り出すことができる幾つかのユニーク制限部位を含有する。

【0218】

【表1】

gac cac cta tga - 3'

を用いてスクリーニングし、ファージクローンλ2.1を単離した。μスイッチ領域およびμ定常領域エクソンの全部を含む、10.5 kbのHindIII/XhoI断片をこのクローンから単離した。それらの2断片を、KpnI/XhoIで消化された pXN03 と一緒に連結せしめ、プラスミド pJM1を得た。

2. pJM2

ファージクローンλ2.1から4kbのXho I断片を単離した。該断片は、ある種のIgD 発現B細胞中でのμ欠失に関係するいわゆるΣμ要素 [H. Yasui ら(1989) Eur. J. Immunol., 19, 1399] を含む、pJM1の配列にすぐ下流の

オリゴ-4 5' - tgg tat tac tat ggt tgc ggc agt tat tat
nac cac agt gtc -3'

を用いて、ヒト胎盤ゲノムライブラリーをD領域クローンについてスクリーニングした。ファージクローンλ4.1とλ4.3を単離した。D要素IX1, DN1およびDM2 [Y. Ichihara ら(1988) EMBO J., 7, 4141] を含む5.5kbのXho I断片をファージクローンλ4.1から単離した。D要素DLR1, DXP1, DXP1およびDA1を含む上流に隣接5.2kb Xho I断片をファージクローンλ4.3から単離した。それらのD領域Xho I断片の各々をプラスミドベクターpSP72(Promega, Madison, WI)のSalI部位中にクローニングし、2配列を結合するXho I部位を破壊した。次いで上流断片をXho IとSmaIで切り出し、下流断片をEcoRVとXho Iで切り出した。得られた単離断片をSalIで消化されたpSP2と一緒に連結せしめ、プラスミドpDHIを与えた。pDHIは、少なくとも7つのDセグメントを含みXho I (5') およびEcoRV (3') で切り出すことができる10.6kbの挿入断片を含有する。

4. pCOR1

プラスミドpJM2をAsp718 (KpnIのアイソシマー) で消化し、そしてDNAポリメラーゼIのクレノウ断片を用いて突出末端をフィルインした。次いで生じたDNAをClaIで消化し、挿入断片を単離した。この挿入断片をpDNAのXho I/EcoRV挿入断片およびXho I/ClaI 消化 pGPeと連結せしめ、pCOR1を作製した (図29)。

オリゴ-29 5' -cag cag gtc cac acc caa tgc cca tga gcc
cag aca ctg gac -3'

を用いてヒトゲノムライブラリーをスクリーニングした。ファージクローンλ29.4とλ29.5を単離した。γスイッチ領域を含むファージクローンλ29.4の4 kbHindIII断片を使って、ファージベクターラムダFIXTM 11 (Stratagene, La Jolla, CA) 中にクローニングされたヒト胎盤ゲノム DNA ラブラリーを探索した。ファージクローンλSg1.13を単離した。異なるγクローンのサブクラスを決定するために、鋳型として上記3つのファージクローンの各々のサブクローンをを使ってそしてプライマーとして次のオリゴヌクレオチド:

オリゴ-67 5' -tga gcc cag aca ctg gac- 3'

配列を含有する。この断片をDNAポリメラーゼIのクレノウ断片で処理し、そしてXho Iで切断されクレノウで処理されたpJM1と連結せしめる。生じたプラスミドpJM2 (図28は、内部のXho I部位を失っているが、クレノウ酵素による不完全な反応の結果として3' Xho Iを保持している。pJM2は完全なヒトJ領域、重鎖J-μイントロンエンハンサー、μスイッチ領域およびμ定常領域エクソン全部、並びにμ欠失に関係する2つの0.4 kbの直接反復σμおよびΣμを含有する。

3. D領域クローンの単離およびpDHIの作製

次のヒトD領域特異的オリゴヌクレオチド:

5. pVH251

2つのヒト重鎖可変領域セグメントVH 251とVH 105 [C. G. Humphries ら(1988) Nature, 331, 446] を含む10.3 kbのゲノムHindIII断片をpSP72中にサブクローニングし、プラスミドpVH251を与えた。

6. pIGM1

プラスミドpCOR1をXho Iで部分消化し、そしてpVH251の単離Xho I/SalI挿入断片を上流のXho I部位にクローニングし、プラスミドpIGM1 (図30) を作製した。pIGM1は、下記の配列要素の全部がNot Iでの消化によりベクター配列を含まない単断片において単離することができそしてマウス胚の前核中にマイクロインジェクトすることができるように、2つの機能的ヒト可変領域セグメント、少なくとも8つのヒトDセグメント、6つのヒトJHセグメント全部、ヒトJ-μエンハンサー、ヒトσμ要素、ヒトμスイッチ領域、ヒトμコードエクソン全部およびΣμ要素を、ラット重鎖3'エンハンサーと共に含有する。

C. IgMとIgGを発現する小遺伝子座トランスジェンpHClの作製

1. γ定常領域クローニングの単離

次のヒトIgG定常領域遺伝子に特異的なオリゴヌクレオチド:

を使って、ジデオキシ配列決定反応を実施した。

【0219】ファージクローンλ29.5とλSγ1.13は両方ともγ1サブクラスであると決定された。

2. pγel

γ1コード領域を含むファージクローンλ29.5の7.8kb Hind III断片をpUC18中にクローニングした。生じたプラスミドpLT1をXhoIで消化し、クレノウ断片で処理し、そして再連結せしめて内部Xho I部位を破壊した。生じたクローンpLT1xKをHindIIIで消化し、挿入断片を単離し、pSP72中にクローニングしてプラスミドクローンpLT1xKを作製した。ポリリンカーXho I部位とヒト

配列由来のBamHI 部位にところでのpLTKs の消化は、 γ 1定常領域コードエクソンを含む7.6 kb断片を与えた。この7.6 kb Xho I/BamHI断片を、ファージクローン λ 29.5からの隣接の下流4.5 kb BamHI断片と一緒に、XhoI/BamHI で消化されたpGPe中にクローニングし、プラスミドp γ elを作製した。p γ elは、ラット重鎖3' エンハンサーに連結された、5 kbの下流配列と共に γ 1定常領域コードエクソンの全部を含有する。

3. p γ e2

γ 1 スイッチ領域とスイッチ前不毛転写物 (sterile transcript) (P. Sideras ら(1989) International Immunol., 1, 631) の第一エクソンとを含む5.3 kbのHindIII断片をファージクローン λ Sy1.13 から単離し、そして挿入断片の5' 末端の近隣にポリリンカー-XhoI部位を有するpSP71 中にクローニングし、プラスミドクローンpSy1sを作製した。pSy1sのXhoI/SalI挿入断片をXhoIで消化されたpSy1s 中にクローニングし、プラスミドクローnp γ e2を作製した (図31)。p γ e2は、ラット重鎖3' エンハンサーに連結された、下流の5 kb配列と共に、 γ 1定常領域コードエクソン全部並びに上流のスイッチ領域および不毛転写物エクソンを含有する。このクローンは、挿入断片の5' 末端にユニークXhoI部位を含む。全挿入断片は、XhoI部位及び3' ラットエンハンサ

ーと共に、NotIでの消化によりベクター配列から切出される。

4. pHCl

プラスミドpIGM1 をXhoIで消化し、43 kb 挿入断片を単離し、そしてXhoIで消化されたp γ e2中にクローニングし、プラスミドpHClWP作製した (図30)。pHClは、下記の配列要素の全部がNotIでの消化によりベクター配列を含まない単一断片において単離しそしてマウス胚の前核中にマイクロインジェクトしてトランスジェニック動物を作製することができるように、ラット重鎖3' エンハンサーと共に、2つの機能的ヒト可変領域セグメント、少なくとも8つのヒトDセグメント、6つのヒトJHセグメント全部、ヒトJ μ エンハンサー、ヒト σ μ 要素、ヒト μ スイッチ領域、ヒト μ コードエクソン全部、ヒト Σ μ 要素、およびヒト γ 1定常領域 (関連のスイッチ領域および不毛転写物関連エクソンを含む) を含有する。

D. IgM と IgG を発現する小遺伝子鎖トランスジェンHC2の作製

1. ヒト重鎖V領域遺伝子 VH49.8 の単離

ヒト胎盤ゲノムDNA ライブラリーラムダ FIXTM II (Stratagene, La Jolla, CA) を、次のヒトVH1 ファミリー特異的オリゴヌクレオチド:

オリゴ-49 5' - gtt aaa gag gat tti att cac ccc tgt gtc
etc tcc acg ggt gtc - 3'

を用いてスクリーニングした。

【0220】ファージクローン λ 49.8を単離し、そして可変セグメントVH49.8を含む6.1 kbXbaI断片をp λ N03 中にサブクローニングし (ポリリンカー ClaI部位が VH49.8の下流にそしてポリリンカー-XhoI部位が上流にくるように)、プラスミドpVH49.8 を作製した。この挿入断

片の800 bp領域を配列決定すると、VH49.8は転写解読枠並びに完全なスプライシングシグナルおよび組換えシグナルを有することがわかり、よって該遺伝子が機能的であることを指摘する (表2)。

【0221】

【表2】

TTCTCAGGC AGGATTAGG GCTTGGTCTC TCAGCATGCC AACTTTGTAC	50
AGCTGATGTG GCATCTGTGT TTCTTTCTC ATCTAGATC AAGCTTTGAG	100
CTGTGAAATA CCGTGGCTCA TGAATATGCA AATAATCTGA GGTCTTCTGA	150
GATAAATATA GATATATTGG TGGCTGAGA GCATCAGTA ACAACCAGAT	200
TTCTCTCTA AAGAAGCCCC TGGGAGCA CA GCTCATCACC ATGGACTGGA	250
CCGTGAGGTT CCTCTTTGTG GTGGCAGCAG CTACAGgt2a ggggcttctct	300
hrTrpArgPh eLeuPheVal ValAlaAlaA laThr	
agtcct2aagg ctgaggaagg gatcctgggt tagttaaaga ggattttatt	350
caccccctgtg tccctctccac agGTGTCCAG TCCAGGTCC AGCTGGTGCA	400
GlyValGln SerGlnValG lnLeuValGln	
GTCTGGGGCT GAGGTGAGA AGCTGGGTG CTGGGTGAG GTCTCTGCA	450
nSerGlyAla GluValLysL ysProGlySe rSerValLys ValSerCysL	
AGGCTTCTGG AGGCCTTTC AGCAGCTATC CTATCAGCTG GGTGGCAGAG	500
ysAlaSerGln yGlyThrPhe SerSerTyrA laIleSerTr pValArgGln	
GGGCTGGAC AAGGCTTGA GTGGATGGG AGGATCATCC CTATCTTGG	550
AlaProGlyG lnGlyLeuGln uTrpMetGly ArgIleIleP roIleLeuGln	
TATAGCAAAC TACGCACAGA AGTTCCAGGG CAGAGTCAAG ATTACGGGG	600
yIleAlaAsn TyrAlaGlnL ysPheGlnGln yArgValThr IleThrAlaA	
ACAAATCCAC GAGCACAGC TACATGGAGC TGAGCAGCCT GAGATCTGAG	650
spLysSerTh rSerThrAla TyrMetGluL euSerSerLe uArgSerGlu	
GACACGGGCG TGTATTACTG TGGAGGCA AACTGTGAA AACCCACATC	700
AspThrAlaV alTyrTyrCy sAlaArg	
CTGAGAGTGT CAGAACTCT GAGGAGAGAG GCAGCTGTGC CGGGCTGAGG	750
AGATGACAGG GTTATTAGG TTTAAGGCTG TTTACAAAAT GGGTTATATA	800
TTTGAGAAA AA	812

表2 ヒトV_HIファミリー遺伝子V_H49.8の配列

2. pV2
プラスミドpUC12中にサブクローニングされたヒトV_HIファミリー遺伝子V_H4-21 [I. Sanzら (1989) EMB J., 8, 3741]を含む4 kb XbaIゲノム断片をSmaIとHindIIIで切り出し、ポリメラーゼIのクレノウ断片で処理した。平滑末端化された断片を、ClaIで消化されクレノウで処理されたpVII49.8中にクローニングした。生じたプラスミドpV2は、挿入断片の3'末端のユニークS

all部位および5'末端のユニークXhoI部位を使って、同じ方向でVH4-21の上流に連結された、ヒト重鎖遺伝子VH49.8を含む。

3. pSγ1-5'
近隣の上流3.1 kb XbaI断片と一緒に0.7 kb XbaI/HindIII断片 (プラスミドpγe2中の5.3 kb γ1スイッチ領域含有断片のすぐ上流で且つそれに隣接した配列を表す) をファージクローンλSgl.13から単離し、そしてHi

ndIII/XbaIで消化されたpUC18 ベクター中にクローニングした。生じたプラスミドpSy1-5' は、 γ 1 イソタイプにスイッチする前のB細胞中に見つかる不毛転写物(sterile transcript) (P. Siderasら (1989) International Immunology, 1, 631) の開始部位の上流の配列を表す3.8 kb挿入断片を含む。該転写物はイソタイプスイッチの開始に関係があり、そして上流のシス作用性配列はしばしば転写調節に重要であるので、不毛転写物の正しい発現および関連するスイッチ組換えを促進するためにこれらの配列がトランスジェン構成物中に含まれる。

4. pVGE1

pSy1-5' 挿入断片をSmaIとBclIIで切り出し、クレンジムで処理し、そして次のオリゴヌクレオチドリンカー:

5' -ccg gtc gac egg-3'

と連結せしめた。この連結生成物を SalIで消化し、SalIで消化されたpV2に連結せしめた。生じたプラスミドpVP は、2つの機能的ヒト可変遺伝子セグメントVH49.8とVH4 21 (表2参照) の下流に連結された3. kbの γ 1 スイッチ5' 隣接配列を含む。SalIでの部分消化およびXhoIでの完全消化の後、アガロースゲル上での15kb断片の精製により、pVP挿入断片を単離する。次いで該挿入断片をpVGE2の XhoI部位中にクローニングし、プラスミドクローンpVGE1 (図32) を作製する。pVGE1 は、ヒト γ 1 定常遺伝子および関連のスイッチ領域の上流に2つのヒト重鎖可変遺伝子セグメントを含有する。可変領域と定常領域との間のユニークSalI部位を用いて、D、Jおよび μ 遺伝子セグメントをクローニングすることができる。 γ 1 遺伝子の3' 末端にラット重鎖3' エンハンサーが連結され、そして挿入断片全体はNotI部位により隣接される。

5. pHCI2

プラスミドクローンpVGE1 を SalIで消化し、pIGM1 のXhoI挿入断片をその中にクローニングした。生じたクローンpHC2 (図30) は、4つの機能的ヒト可変領域セグメント、少なくとも8つのDセグメント、6つのヒトHセグメント全部、ヒトJ- μ エンハンサー、ヒト σ 要素、ヒト μ スイッチ領域、ヒト μ コードエクソン全部、ヒト Σ 要素、およびヒト γ 1 定常領域 (不毛転写物開始部位の上流の4 kb隣接配列と共に、関連のスイッチ領域と不毛転写物関連エクソンを含む) を含有する。これらのヒト配列は、前記配列要素全部を NotIでの消化によりベクター配列を含まない単一鎖上に単離しそしてマウス胚の前核中にマイクロインジェクションしてトランスジェニック動物を生ぜしめることができるように、ラット重鎖 3' エンハンサーに連結される。該挿入断片の 5'

末端のユニーク XhoI部位を使って、追加のヒト可変遺伝子セグメントをその中にクローニングし、この重鎖可変遺伝子座の組換え多様性を更に増大させることができる。

E. トランスジェニックマウス

プラスミドpIGM1 およびpHC1の NotI挿入断片をアガロースゲル電気泳動によりベクター配列から単離した。精製された挿入断片を、受精した(C57BL/6 \times CBA) F2マウスの胚の前核中にマイクロインジェクションし、そして生存している胚を、Hogan らにより記載された通りに (B. Hogan, F. Costantini およびE. Lacy, Methods of Manipulating the Mouse Embryo, 1986, Cold Spring Harbor Laboratory, New York) 偽妊娠した雌に移した。注入された胚から発育したマウスを、尾部DNAのサザンブロット分析によりトランスジェン配列の存在について分析した。既知量のクローン化DNAを含有する対照標準物に比較したバンド強度により、トランスジェンコピー数を評価した。3 ~ 8週齢において、それらの動物から血清を単離し、そしてHarlowおよびLane (E. Harlow およびD. Lane, Antibodies: A Laboratory Manual, 1988, Cold Spring Harbor Laboratory, New York) により記載されたように、トランスジェンによりコードされるヒトIgM およびIgG1の存在について ELISAによりアッセイした。マイクロタイタープレートのウェルを、ヒトIgMに特異的なマウスモノクローナル抗体 (クローンAF6, #0285, AMAC, Inc. Westbrook, ME) およびヒトIgGに特異的なマウスモノクローナル抗体 (クローンJL512, #0280, AMAC, Inc. Westbrook, ME) によりコーティングした。該ウェル中に血清試料を連続的に希釈し、予備吸着させることによってマウス免疫グロブリンとの交差反応性を最小限にしたアフィニティー単離されたアルカリホスファターゼ接合ヤギ抗ヒトIg (多価) を用いて、特異的免疫グロブリンの存在を検出した。図33は、プラスミドpHC1のトランスジェン挿入断片を注入した胚から発育した2匹の動物の血清中のヒトIgM およびIgG1の存在についての ELISAアッセイの結果を示す。1匹の動物 (#18) は、サザンブロット分析によればトランスジェンについて陰性であり、検出可能レベルのヒトIgM またはIgG1を全く示さなかった。2番目の動物 (#38) は、サザンブロット分析によれば該トランスジェンの約 5コピーを含んでおり、そして検出可能レベルのヒトIgMとIgG1の両方を示した。トランスジェンを注入した胚から発育した11匹の動物についてのELISAアッセイの結果を下表 (表3) に要約する。

[0222]

[表3]

ELISA アッセイによるトランスジェニック動物の血清中のヒトIgM および IgG1の検出

動物 #	注入した トランスジェン	およそのトランスジェン 数 (細胞あたり)	ヒトIgM	ヒトIgG1

6	pIGM1	1	++	-
7	pIGM1	0	-	-
9	pIGM1	0	-	-
10	pIGM1	0	-	-
12	pIGM1	0	-	-
15	pIGM1	10	++	-
18	pHC1	0	-	-
19	pHC1	1	-	-
21	pHC1	<1	-	-
26	pHC1	2	++	+
38	pHC1	5	++	+

表3は、組み込まれたトランスジェニックDNAの存在と血清中のトランスジェンによりコードされる免疫グロブリンとの間の相関関係を示す。pHC1トランスジェンを含むことがわかった動物のうちの2匹は、検出可能なレベルのヒト免疫グロブリンを発現しなかった。それらは共に低コピー動物であり、該トランスジェンの完全なコピーが含まれていないか、または該動物が遺伝的モザイクを有している（動物#21について評価された細胞あたり<1コピーにより指摘される）ことがあり、そしてトランスジェン含有細胞が造血系統に移っていない可能性がある。あるいは、トランスジェンがそれらの発現に至らないゲノム領域中に組み込まれている可能性がある。pIGM1トランスジェニック動物の血清中のヒトIgMの検出は、並

びにpHC1トランスジェニック動物の血清中のヒトIgMとIgG1の検出は、トランスジェン配列がVDJ結合、転写およびイントロンスイッチを指令する上で正しく機能することを指摘する。

【0223】

【実施例15】再配列された重鎖トランスジェン

A. 再配列されたヒト重鎖VDJセグメントの単離
ファージベクターλEMBL3/SP6/T7 (Clontech Laboratories, Inc., Palo Alto, CA) 中にクローニングされた2種のヒト白血球ゲノムDNAライブラリーを、ヒト重鎖J-μイントロンエンハンサーを含むλ1.3の1 kb PacI/HindIII断片を用いてスクリーニングする。陽性クローンを、次のVII 特異的オリゴヌクレオチド:

オリゴ-7 5' -tca gtg aag gtt tcc tgc aag gca tct gga
tac acc ttc acc -3'
オリゴ-8 5' -tcc ctg aga ctc tcc tgt gca gcc tct gga
ttc acc ttc agt -3'

の混合物とのハイブリダイゼーションについて試験する。

【0224】VプロンプとJ-μプロンプの両方とハイブリダイズするクローンを単離し、そして再配列されたVDJセグメントのDNA配列を決定する。

B. 再配列されたヒト重鎖トランスジェンの作製
機能的VJセグメントを含む断片（転写解読枠およびスプライシングシグナル）を、プラスミド由来のXhoI部位が挿入断片列の5'末端に隣接するように、プラスミドベクターpSP72中にサブクローニングする。機能的VDJセグメントを含むサブクローンをXhoIとPacI (PacIはJ-μイントロンエンハンサー近隣の部位を認識する希少な切断酵素である)で消化し、そして挿入断片をXhoI/PacIで消化されたpHC2中にクローニングし、機能的

VDJセグメント、J-μイントロンエンハンサー、μスイッチ要素、μ定常領域コードエクソンおよびγ1定常領域（これは不毛転写物関連配列、γ1スイッチおよびコードエクソンを含む）を有するトランスジェン構成物を作製する。上述したように、このトランスジェン構成物をNotIで切り出し、そしてマウス胚の前後中にマイクロインジェクトしてトランスジェニック動物を作製する。

【0225】

【実施例16】軽鎖トランスジェン

A. プラスミドベクターの作製

1. プラスミドベクター-pGP1c

プラスミドベクター-pGP1aをNotIで消化し、そして次のオリゴヌクレオチド:

オリゴ-81 5' -ggc cgc atc ccc ggt ctc gag gtc gac aag
ctt tgc agg atc cgc -3'
オリゴ-82 5' -ggc cgc gga tcc tgc aaa gct tgt cga cct
cga gac ccc gga tgc -3'

をその中に連結せしめる。生じたプラスミドpGP1cは、NotI部位により隣接されたXmnI, XhoI, SalI, HindIIIおよびBamHI制限部位を有するポリリンカーを含む。

オリゴ-87 5' -ggc cgc tgt cga caa gct tat cga tgg atc

2. プラスミドベクター-pGP1d

プラスミドベクター-pGP1aをNotIで消化し、そして次のオリゴヌクレオチド:

ctc gag tgc- 3'
オリゴ-88 5' - ggc cgc act cga gga tcc atc gat aag ctt
gtc gac agc- 3'

をその中に連結せしめる。生じたプラスミドpGP1cは、NotI部位により隣接された SalI, HindIII, ClaI, BamHI および XhoI制限部位を有するポリリンカーを含む。

B. J κ およびC κ クロンの単離

オリゴ-36 5' - cac ctt cgg cca agg gac acg act gga gat
taa acg taa gca- 3'

を用いてスクリーニングし、そしてファージクロン136.2と136.5を単離する。136.2からJ κ 1セグメントを含む7.4 kb XhoI断片を単離し、プラスミドpNN03中にサブクロニングしてプラスミドクロンp36.2を作製する。C κ 遺伝子セグメントと共にJ κ セグメント2～5を含む近隣の13 kb XhoI断片をファージクロン136.5から単離し、そしてプラスミドpNN03中にサブクロニングしてプラスミドクロンp36.5を作製する。それから2つのクロンを一緒にすると、J κ 1の7.2 kb上流で始まりC κ の9 kb下流で終わる領域に及ぶ。

C. 再配列された軽鎖トランスジェンの作製

1. 再配列された可変セグメントを発現させるためのC κ ベクター-pCK1C κ 遺伝子を含むプラスミドクロンp36.5の13 kb XhoI断片を、9 kbの下流配列と一緒に、該挿入断片の5'末端がプラスミドXhoI部位に隣接した状態で、プラスミドベクター-pgp1CのSalI部位中にクロニングする。生じたクロンpCK1は、再配列されたVJ κ セグメントを含むクロン化断片をユニーク5' XhoI部位に収納することができる。次いで該トランスジェンをNotIで切り出し、ゲル電気泳動によってベクター配列から精製する。得られたトランスジェン構成物は、ヒトJ-C κ イントロンエンハンサーを含むであろうし、ヒト3'エンハンサーを含むことができる。

2. 再配列された可変セグメントを発現させるための重鎖エンハンサー含有C κ ベクター-pCK2マウス重鎖J- μ イントロンエンハンサー [J. Banerjiら (1983) Cell, 33, 729-740] を含むマウスゲノムDNAの0.9 kb XbaI断片をpUC18中にサブクロニングし、プラスミドpJH22.1を作製した。このプラスミドをSph

オリゴ-65 5' -agg ttc agt ggc agt ggg tct ggg aca gac
ttc act ctc acc atc agc -3'

とのハイブリダイゼーションについて試験した。VプローブとJプローブの両方とハイブリダイズしたクロンを単離し、そして再配列されたVJ κ セグメントのDNA配列を決定する。

3. 再配列されたヒト軽鎖構成物を含有するトランスジェニックマウスの作製

機能的VJセグメントを含む断片(転写解離液およびスプライスシグナル)をベクター-pCK1およびpCK2のXhoI部位中にサブクロニングし、再配列された κ 軽鎖トランスジェンを作製する。NotIでの消化により該トランス

ファージベクター λ EMBL3/SP6/T7 (Clontech Laboratories, Inc., PALO ALTO, CA)中にクロニングされたヒト胎盤ゲノムDNAライブラリーを、ヒト κ 軽鎖J領域特異的オリゴヌクレオチド:

1により線状化し、クレノウ酵素を用いて末端をフィリンした。クレノウ処理されたDNAを次いでHindIIIで消化し、そしてヒト重鎖J- μ イントロンエンハンサー

[A. Haydayら (1984) Nature, 307, 334-340]を含むファージクロン λ 1.3 (前の実施例)のMluI (クレノウ)/HindIII断片をそれと連結した。生じたプラスミドpMHE1は、両者が単一のBamHI/HindIII断片上に切除されるように、pUC18中に一緒に連結されたマウスとヒトの重鎖J- μ イントロンエンハンサーから成る。この2.3 kb断片を単離し、pGP1c中にクロニングしてpMHE2を作製する。pMHE2をSalIで消化し、p36.5の13 kb XhoI挿入断片をその中にクロニングする。生じたプラスミドpCK2は、マウスとヒトの重鎖J- μ イントロンエンハンサーがトランスジェン挿入断片の3'末端に融合していること以外は、pCK1と同一である。最終トランスジェンの発現を調節するために、異なるエンハンサー、即ちマウスまたはラットの3' κ または重鎖エンハンサー [K. MeyerおよびM. S. Neuberger (1989) EMBO J., 8, 1959-1964; S. Petterssonら (1990) Nature, 344, 165-168] を使って類似構成物を作製することができる。

2. 再配列された κ 軽鎖可変セグメントの単離
ファージベクター λ EMBL3/SP6/T7 (Clontech Laboratories, Inc., Palo Alto, CA)中にクロニングされた2つのヒト白血球ゲノムDNAライブラリーを、p36.5の3.5 kb XhoI/SmaI断片を含むヒト κ 軽鎖J領域を用いてスクリーニングした。陽性クロンを、次のV κ 特異的オリゴヌクレオチド:

ジェン構成物をベクター配列から単離する。アガロースゲル上で精製した挿入断片をマウス胚の前核中にマイクロインジェクトし、トランスジェニックマウスを作製する。ヒト κ 鎖を発現している動物を、重鎖小遺伝子を含むトランスジェニック動物(実施例14)と交配し、ヒト抗体を完全に発現するマウスを作る。

[0226] VJ κ 組合せの全部が、広域スペクトルの種々の重鎖VDJ組合せと共に安全な重鎖-軽鎖複合体を形成できるわけではないので、それぞれ異なる再配列されたVJ κ クロンを使って幾つかの異なる軽鎖トラ

ンスジェン構成物を作製し、そして重鎖小遺伝子座トランスジェンを発現するマウスと交配させる。二重トランスジェニック（重鎖構成物と軽鎖構成物の両方）動物から、末梢血、脾臓およびリンパ節リンパ球を単離し、ヒトおよびマウスの重鎖および軽鎖免疫グロブリンに特異的な蛍光抗体（Pharmingen, San Diego, CA）で染色し、そしてFACSscan分析装置（Becton Dickinson, San Jose, CA）を使ってフローサイトメトリーにより分析する。最大数のB細胞の表面上に最高レベルのヒト重鎖/軽鎖複合体を生じ且つ免疫細胞区分に悪影響を与えない（BおよびT細胞サブセット特異的抗体を用いたフローサイトメトリー分析によりアッセイした時）再配列された軽鎖トランスジェン構成物を、ヒトモノクローナル抗体の産生のために選択する。

D. 再配列されていない軽鎖小遺伝子座トランスジェンの作製

1. 小遺伝子座トランスジェンを作製するためのJ κ , C κ 含有ベクターpJCK1
p36.5の13 kbのC κ 含有 XhoI挿入断片をクレノウ酵素で処理し、HindIIIで消化されクレノウ処理されたプラスミドpGP1d中にクローニングする。挿入断片の5'末端がベクター由来の ClaI部位に隣接するようなプラスミドクローンを選択する。生じたプラスミドp36.5-1dをClaIで消化し、クレノウで処理する。p36.5のJ κ 1含有7.4 kb XhoI挿入断片をクレノウで処理し、そしてClaIで消化されクレノウ処理されたp36.5-1d中にクローニングする。p36.2挿入断片がp36.5挿入断片と同じ方向にあるクローンを選択する。このクローンpJCK1（図34）は、7.2 kbの上流配列および9 kbの下流配列と一緒に、完全なヒトJ κ 領域およびC κ 領域を含む。該挿入断片はヒトJ-C κ イントロンエンハンサーも含み、ヒト3' κ エンハンサーを含むこともある。該挿入断片は、追加の3' 隣接配列、例えば重鎖または軽鎖エンハンサーをクローニングする目的でユニーク3' SstI部位

オリゴ-"a" 5' - ggc cgc atg cta ctc gag tgc aag ctt ggc
cat cca - 3'

オリゴ-"b" 5' - ggc ctg gat ggc caa gct tgc act cga gta
gca tgc - 3'

生じたプラスミドpGP1fは、NotI部位とSfiI部位により隣接されたSphI, XhoIおよびHindIII部位を含む。

2. pVHf

ヒトVII-Vファミリー-可変遺伝子セグメントVH 251 [C. G. Humphries ら (1988) Nature, 331, 446] を約2.4 kbの5' 隣接配列と約1.4 kbの3' 隣接配列と一緒に、4.2 kbのSphI/HindIII断片上においてプラスミドpVH 251（前の実施例）から単離し、そしてプラスミドベクターpSelectTM-1（Promega Corp., Madison, WI）中にクローニングした。5' 隣接配列をVH 251のプロモーター、第一エクソンおよび第一イントロンと一緒に、次のオリゴヌクレオチドを使ったポリメラーゼ連鎖反応

により隣接される。ユニーク XhoI部位は、再配列されていないV κ 遺伝子セグメント中でクローニングする目的で該挿入断片の5' 末端に置かれる。ユニーク Sallおよび XhoI部位は、最終のトランスジェン構成物をベクター配列から単離するために使われる NotI部位により隣接される。

2. 再配列されていないV κ 遺伝子セグメントの単離およびヒトIg軽鎖タンパク質を発現するトランスジェニック動物の作製

V κ 特異的オリゴヌクレオチドであるオリゴ-65（上述）を使って、ファージベクターλ EMBL3/SP6/T7（Clontech Laboratories, Inc., Palo Alto, CA）中にクローニングされたヒト胎盤ゲノムDNAライブラリーを探索する。生じたクローンからの可変遺伝子セグメントを配列決定し、そして機能的と思われるクローンを選択する。機能性を判断するための基準は、転写産物、完全なスプライス受容体および供与体配列、並びに完全な組換え配列を含むことである。選択された可変遺伝子セグメントを含むDNA断片を、プラスミドpJCK1のユニーク XhoI部位にクローニングし、小遺伝子座構成物を作製する。得られたクローンをNotIで消化し、挿入断片を単離し、そしてマウス胚の前核中にマイクロインジェクションしてトランスジェニック動物を作製する。それらの動物のトランスジェンは、B細胞の発達の際にV-J結合を受けるであろう。ヒト κ 鎖を発現する動物を、重鎖小遺伝子座を含有するトランスジェニック動物と交配し、ヒト抗体を完全に発現するマウスを得る。

【0227】

【実施例17】合成重鎖可変領域

この実施例は図35に要約される。

A. クローニングベクターpVHfの作製

1. pGP1f

プラスミドpGP1a（前の実施例）をNotIで消化し、そして次のオリゴヌクレオチドをそれと連結せしめる：

（PCR）によりこの隣型から増幅させる：

オリゴ-83 5' -cag ctc gag ctc ggc aca ggc gcc tg
t ggg -3' オリゴ-835' -ctc tag agt cga cct gca gg
c - 3'

3' 隣接配列を、次のオリゴヌクレオチドを使ったPCRにより増幅させる：オリゴ-85 5' -agc ctc gag cc
c gtc taa aac cct cca cac -3' オリゴ-865' -ggg ga
c act ata gna tac tca agc -3' 増幅された5' 配列をSphIとXhoIで消化し、そして増幅された3' 配列をHindIIIとXhoIで消化する。得られた断片と一緒にプラスミドpGP1f中にクローニングし、プラスミドpVHfを作製する。プラスミドpVHfは、シグナル配列をコードする第

…エクソンと共に、VH 251 の転写を調節するシス作用性調節要素を含有する。pVHfは重鎖可変配列のための発現カセットとして使われる。そのような配列は後述のような *KasI*/*XhoI* で消化されたプラスミド中にクローニングされる。

B. 可変遺伝子コード配列の単離

1. 発現される VH 遺伝子の cDNA 配列の増幅

ヒト末梢血リンパ球 (PBL) からポリ (A)⁺ RNA を単離する。逆転写酵素を用いて、プライマーとしてオリゴ-(d

オリゴ-69 5' - gga att ctc aca gga gac gag - 3'

をそれぞれ 5' および 3' プライマーとして使用する。オリゴ-69は IgM 定常領域のアミノ酸 11~17 をコードする配列に相補的である。従って、それらのプライマーは、発現される VH 遺伝子配列を含む約 0.6 kb の DNA 断片を増幅させるだろう。

2. 生殖細胞系形態への cDNA 配列の逆変換

次のオリゴヌクレオチド:

オリゴ-"c" 5' - ctg acg act ctg tat ggc gcc (ct)a(cg)t(cg)(ct)(cg)ag (ag)t(cg) ca(ag) ct(gt) gtg(cg)a(ag) tc(gt) gg(gt)- 3'

を、変性され PCR 増幅された IgM 5' 配列にアニーリングせしめる。オリゴ-"c" は、*KasI* 部位を含む 21 ヌクレオチド非縮重配列に次いで、多数のヒト VH セグメントの第二エクソンの 5' 末端に相同である 30 ヌクレオチド縮重配列を含有する (Genbank; Los Alamos, NM)。このプライマーを DNA ポリメラーゼで伸長し、生成物をサイ

オリゴ-"e" 5' -ctg acg act ctg tat ggc gcc - 3'

オリゴ-"f" 5' -ggg ctc gag gct ggt ttc tct - 3'

を使って PCR により増幅せしめる。得られた 0.36 kb の PCR 生成物をゲル電気泳動により精製し、制限酵素 *KasI* と *XhoI* により消化する。次いで消化生成物を *KasI*/*XhoI* で消化された pVHf 中にクローニングし、生殖細胞型配置において発現される可変遺伝子配列のライブラリーを作製する。pVHf の *KasI* 部位中への連結は、第二エクソンの 5' 末端のところにスプライス受容体部位を再構築し、*XhoI* 部位中への連結は可変遺伝子セグメントの 3' 末端のところに組換えシグナルを再構築する。縮重オリゴヌクレオチド "c" および "b" の別の変形を使って異なる集団の可変遺伝子を増幅せしめ、それらの異なる集団を表す生殖細胞型配置のライブラリーを作製する。(Genbank; Los Alamos, NM)。

オリゴ-"g" 5' -ggc cta act gag cgt ccc ala lig aga acc tcc- 3'

オリゴ-"h" 5' -ggt tct cna tat ggg acg ctc agt ta-3'

に連結せしめる。オリゴ-"g" をリン酸化しないままでオリゴ-"h" をリン酸化する。V 遺伝子' の *NotI* 末端の全部がオリゴヌクレオチドに連結し別の V 領域断片には連結しないように、大モル過剰のオリゴヌクレオチドを使って連結反応を実施する。SfiI 末端は自身とは適合しないので、V セグメントは各 V セグメントが単一の

T) を使って、第一鎖 cDNA を合成する。第一鎖 cDNA を単離し、そしてターミナルトランスフェラーゼを使ってオリゴ(dG) 末端を付加する。次いで、Frohman ら (1988), *Proc. Natl. Acad. Sci. USA*, 85, 8998) の方法の変形により、IgM 転写物の 5' 配列を特異的に増幅させる。dG 末端を付加した第一鎖 PBL cDNA を用いたポリメラーゼ連鎖反応において、オリゴ-(dC) 13 および次のオリゴヌクレオチド:

ズ分画により未使用のプライマーから単離する。次いで該生成物を変性せしめ、次のオリゴヌクレオチド:

オリゴ-"d" 5' - ggg ctc gag gct ggt ttc tct c ac tgl gtl(cgl)l (acgl) (ag) (ct) aca gla ala ca (ct) (ag) g(ct)- 3'

にアニーリングせしめる。オリゴ-"d" は、*XhoI* 部位と V-DJ 組換え配列の一部を含む 30 ヌクレオチド非縮重配列に次いで、多数のヒト可変遺伝子セグメントのフレームワーク領域 3 中の最後の 7 アミノ酸をコードする配列に相補的である 21 ヌクレオチド縮重配列を含有する。アニーリングしたオリゴヌクレオチドを DNA ポリメラーゼで伸長し、そして生成物をサイズ分画により未使用のプライマーから単離する。個々の可変遺伝子断片の配列保全性を確認するために、DNA 合成の 1 巡終了ごとにプライマーの除去を行う。オリゴ-"d" プライマー伸長生成物を、プライマーとして次の 2 つのオリゴヌクレオチド:

c. 合成遺伝子座の作製

合成生殖細胞配置 VH 遺伝子のライブラリー全体を一括に増殖させ、プラスミドを単離する。中程度コピープラスミド pVHf (これはアンピシリン耐性遺伝子とクローニング部位との間に強力な転写ターミネーターを含む) は、ライブラリー内の特定のクローンの増大を最小にするためにデザインされる。プラスミド DNA を SfiI で消化し、子ウシ腸ホスファターゼで処理して 5' リン酸基を除去し、次いで *NotI* で消化する。SfiI 末端のみが脱リン酸されるように、*NotI* 消化前に子ウシ腸ホスファターゼを除去する。消化した DNA をアガロースゲル電気泳動によってベクター配列から単離し、そして次のオリゴヌクレオチド:

オリゴヌクレオチドスベアー単位により次の V セグメントから隔てられるようにして同じ方向で鎖状に連結するだろう。

【0228】大きな連鎖物を電気泳動によりサイズ分画し、アガロースゲルから単離する。次いで、サイズ分画された連鎖物を D-J-C 含有 DNA 断片 (例えば pHCl ま

たはpH2挿入断片)と一緒にマウス胚の前核中に同時注入し、多数の一次レパトリーを有するトランスジェニック動物を作製する。あるいは、該連鎖物をpGPFのようなプラスミドベクター中にクローニングする。

【0229】

【実施例18】リンパ系細胞レセプターサブセット特異的抗体の作製

異種(即ちヒト)免疫グロブリンレセプター(B細胞レセプター)またはT細胞レセプターによるマウスの接種は、優性的に、与えられた種の全てのもしくは大部分の免疫グロブリンまたはT細胞レセプターが共有する(しかし種間では異なる)特定のエピトープ(優性エピトープ)に対して向けられたマウス抗体の産生をもたらす。従って、B細胞またはT細胞レセプターの特定のサブセット(例えばイソタイプまたは可変領域ファミリー)を識別する抗体を単離することは困難である。しかしながら、ヒト免疫グロブリンを発現するマウス(上記実施例に記載)は、それらの共有のB細胞エピトープに免疫学的に寛容であろうし、従ってヒト免疫グロブリンのサブセットを識別する抗体を産生せしめるのに有用であろう。この概念は、ヒトT細胞レセプターコード配列を発現するトランスジェニックマウスを作製し、そしてそれらのマウスをヒト免疫グロブリントランスジェニックマウスと交配させることにより拡張される。そのようなマウスにヒトT細胞レセプタータンパク質を含む単離物を接種し、そしてT細胞レセプターサブセットを認識するモノクローナル抗体を産生せしめる。

【0230】研究は、ある種の自己免疫疾患に関与するT細胞抗原レセプターには限定された変異性があることを証明している(T.F. Daviesら(1991) *New England J. Med.*, 325, 238)。この限定された変異性のため、自己反応性であるヒトT細胞のサブセットを特異的に認識するヒトモノクローナル抗体を産生することが可能である。

A. B細胞サブセット特異的抗体の産生

ヒト免疫グロブリンを発現するトランスジェニックマウスに、健康な提供者からまたは高レベルの単一免疫グロブリン型を発現するB細胞悪性を有する患者から単離した免疫グロブリンを接種する[Millerら(1982) *New England J. Med.*, 306, 517-522]。HarlowおよびLaneにより記載されたように(F. Harlow および D. Lane, *Antibodies: A Laboratory Manual*, 1988, Cold Spring Harbor Laboratory, New York)、モノクローナル抗体を分泌するハイブリドーマを作製する。B細胞サブセットを特異的に認識するヒト抗体を分泌する個々のハイブリドーマを選択する。

B. ヒトT細胞レセプター配列を発現するトランスジェニックマウス

そのまの及び完全に再配列されたヒトT細胞レセプター(TCR) α および β 遺伝子を含むDNA断片をマウス胚の前

核中に同時注入し、トランスジェニック動物を作製する。トランスジェニック動物をFACS分析によりそれらのT細胞の表面上への両トランスジェンの発現についてアッセイする。少量のT細胞において低レベルのみでヒト α および β TCR鎖を発現する動物を選択する。免疫学的寛容を獲得するためにはごく低レベルのみの発現が要求され、高レベル発現は動物の免疫系を破壊し、モノクローナル抗体の産生に必要な免疫応答を開始する能力を妨害するであろう。あるいは、免疫学的寛容を獲得するためには正しい組織または細胞型特異的発現は要求されないで、TCR α および β 鎖cDNAクローンを非TCR転写シグナルの支配下にトランスジェン発現カセット[T. Choiら(1991) *Mol. Cell Biol.*, 11, 3070-3074]中に挿入する。TCR α および β 鎖cDNAトランスジェン構成物をマウス胚の前核中に同時注入してトランスジェニック動物を作製する。TCRは多鎖複合体であるため(II. Cleversら(1988) *Ann. Rev. Immunol.*, 6, 629-662)、TCR鎖の異所性発現は細胞表面発現をもたらさないだろう。しかしながら、細胞表面発現は抗原提示[Townsendら(1986) *Nature*, 324, 575-577]および寛容誘導には必要でない。

【0231】T細胞レセプター α および β 鎖トランスジェニックマウスをヒト免疫グロブリン発現性トランスジェニックマウスと交配し、ヒトT細胞の特異的サブセットを認識するヒトモノクローナル抗体を作製するのに有用であるマウスを作製する。そのようなマウスに、健康な患者からまたは単一のTCR型を発現するT細胞悪性を有する患者から単離したT細胞由来タンパク質を接種する。モノクローナル抗体を分泌するハイブリドーマを調製し、そしてB細胞サブセットを特異的に認識するヒト抗体を分泌する個々のハイブリドーマを選択する。

【0232】

【実施例19】ゲノム重複ヒトIgトランスジェン

この実施例は、接合子中へのマイクロインジェクションまたはES細胞中への組込みによりマウス生殖細胞中に導入される、ヒトゲノム重複免疫グロブリントランスジェンのクローニングを記載する。Marzluff, W.F.ら(1985), *Transcription and Translation: A Practical Approach*, B.D. Hammes および S.J. Higgins編, 89-129頁, IRL Press, Oxfordにより記載されたようにして、新鮮なヒト胎盤組織から核を単離する。単離された核(またはPBSで洗浄したヒト精母細胞)を0.5%低融点アガロースブロック中に埋め込み、そして核については500mM EDTA, 1% SDS中の1mg/mlのプロテインゼンKにより、精母細胞については500mM EDTA, 1% SDS, 10mM DTT中の1mg/mlのプロテインゼンKにより、50℃にて18時間溶解せしめる。該ブロックを40 μ g/mlのPMSF/TE中で50℃にて30分間インキュベートすることにより、プロテインゼンKを不活性化する。次いでM. Finneyにより *Current Protocols in Molecular Biology* (P. Ausubel

ら編, John Wiley & Sons, 増幅4, 1988, 例えば第2.5.1章)中に記載されたように、アガロース中で該DNAを制限酵素 NotI で消化する。

【0233】NotIで消化したDNAを、次いでAnand, R.ら(1989), Nuc. Acids Res., 17, 3425-3433により記載されたようにパルスフィールドゲル電気泳動により分画する。NotI断片に富む画分をサザンハイブリダイゼーションによりアッセイし、この断片によってコードされる1または複数の配列を検出する。そのような配列は、重鎖Dセグメント、Jセグメントおよび γ 1定常領域と共に6つのVHファミリー全部の代表的を含む【この断片はBermanら(1988), 前掲によればHeLa細胞から670 kb断片として同定されているけれども、本発明者らはそれがヒト胎盤および精子DNAからの830 kb断片であることを発見した】。このNotI断片を含む画分(図4参照)を記載の如く[McCormick, M.ら(1990), Technique 2, 65-71]ベクターpYACNNのNotI部位中に連結せしめる。プラスミドpYACNNは、pYACno (Clontech)をEcoRIで消化しそしてオリゴヌクレオチド 5'-AAT TGC GGG CGC -3' の存在下で連結せしめることにより、調製される。

【0234】Traverら(1989), Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 86, 5898-5902により記載された通りに、重鎖NotI断片を含むYACベクターを単離する。クローン化されたNotI挿入断片を、M. Finney, 前掲により記載されたようなパルスフィールドゲル電気泳動により高分子量酵母DNAから単離する。1mMスベルミンの添加によりDNAを濃縮し、上述した通り単細胞胚の核に直接マイクロインジェクションする。あるいは、DNAをパルスフィールドゲル電気泳動により単離し、そしてリポフェクション[Girkeら(1991), EMBO J., 10, 1629-1634]によりES細胞中に導入するか、またはYACをスフェロプラスト融合によりES細胞中に導入する。

【0235】

【実施例20】不連続ゲノム重鎖Igトランスジェン

VH 6、Dセグメント、Jセグメント、 μ 定常領域および一部の γ 定常領域を含むヒトゲノムDNAの85 kb SPEI断片(図4参照)は、本質的には実施例1に記載した通りのYACクローニングによって単離された。生殖細胞型可変領域由来の断片、例えば多コピーのV1~V5を含む上記の670-830 kb NotI断片の上流の570 kb NotI断片、を含有するYACを上述の如く単離する。[Bermanら(1988), 前掲は、各々が多数のVセグメントを含有する2つの570 kb NotI断片を検出した。]この2断片を実施例1に記載の如くマウス単細胞胚の核中に同時注入する。

【0236】曲型的には、2つの異なるDNA断片の同時注入は、染色体内の同一部位のところへの両断片の組込みをもたらす。従って、該2断片各々の少なくとも1コピーを含む生じたトランスジェニック動物の約50%が、

定常領域含有断片の上流に挿入されたVセグメント断片を有する。それらの動物のうち、85 kb NotI断片の位置に関する570 kb NotI断片の方向性に依存して、約50%がDNA逆位によりV-DJ結合を行い、そして約50%が欠失によりV-DJ結合を行うだろう。生じたトランスジェニック動物からDNAを単離し、そしてサザンブロットハイブリダイゼーションにより両方のトランスジェンを含んでいることが示された動物(詳しくは、多数にヒトVセグメントとヒト定常領域遺伝子の両方を含有する動物)を、標準技術に従って、ヒト免疫グロブリンを発現する能力について試験する。

【0237】

【実施例21】重複するYAC断片の連結

重複領域を有する2つのYACを、Silvermanら(1990), Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 87, 9913-9917により記載されたような減数分裂組換えにより酵母中で連結せしめ、小型の両YAC由来の配列を担持している単一の大型YACを誘導する。連結したYACが一つの動原体ベクターアームと1つの非動原体ベクターアームを含むように、2つのYACをアームに関して整列せしめる。必要であれば、挿入断片の両末端のユニーク制限部位を使って挿入断片を該ベクター中で再クローニングする。挿入断片がユニーク制限断片でないならば、GuthrieおよびPink(前掲)により記載されたように、酵母のオリゴヌクレオチド形質転換によりベクターアーム中にユニーク部位を挿入する。重複しない不連続配列を有するYACを連結するためには、次のようにして重複を造成する。5' YACの3'末端領域と3' YACの3'末端領域をサブクローニングし、試験管内で連結せしめて結合断片を作り、そして相同組換え(GuthrieおよびPink, 前掲)により一方または両方のYAC中に再導入する。次いで2つのYACを、Silvermanら(前掲)により記載されたようにして減数分裂的に組換える。連結したYACを、例えば実施例1の如く、マウス中に導入する。

【0238】

【実施例22】ゲノム κ 軽鎖ヒトIgトランスジェン

ヒト κ 軽鎖の地図はLorenz, W.ら(1987), Nucl. Acids Res., 15, 9667-9677において記載されており、それを図11に示す。C κ 全部、3'エンハンサー、Jセグメント全部、および少なくとも5つの異なるVセグメントを含む450 kb XhoI-NotI断片(a)、または上記の全部と少なくとも20多いVセグメントを含む750 kb MluI-NotI断片(b)を単離し、そして実施例1に記載の如く接合子またはES細胞中に導入する。

【0239】

【実施例23】生体内相同組換えにより形成されたゲノム κ 軽鎖ヒトIgトランスジェン

750 kb MluI-NotI断片をBssHIIで消化し、約400 kbの断片(c)を得る。450 kb XhoI-NotI断片(a)と約400 kb MluI-BssHII断片(c)とは、図11に示されるBssHII制限部

位とXhoI制限部位とにより範囲限定される配列重複を有する。それらの2断片の相同組換えは、450 kb XhoI-NotI断片(実施例22)中に見つかるものよりも少なくとも15~20多い追加のVセグメントを含むトランスジェン生成する。

【0240】

【実施例24】トランスジェニックB細胞中の機能的に再配列された可変領域配列の同定

着目の抗原を使って、次の遺伝的特性: μ の欠失(実施例9および12)については内因性所有鎖遺伝子座における同型接合性;再配列されていないヒト重鎖小遺伝子座トランスジェン(実施例5および14)の単一コピーについては半接合性;および再配列されたヒト κ 軽鎖トランスジェン(実施例7および16)の単一コピーについては半接合性、を有するマウスを免疫処置する[HarlowおよびLane, Antibodies: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor, New York(1988)を参照のこと]。

【0241】免疫処置スケジュールの後、脾臓を取り出し、脾細胞を使ってハイブリドーマを調製する。着目の抗原と反応性である抗体を分泌する個々のハイブリドーマクローンからの細胞を使ってゲノムDNAを調製する。ゲノムDNAの試料を、ユニークな6塩基対配列を認識する幾つかの異なる制限酵素で消化し、そしてアガロースゲル上で分画する。サザンブロットハイブリダイゼーションを使って2~10 kb範囲内の2つのDNA断片を同定する。該断片の一方は、再配列されたヒト重鎖VDJ配列の単一コピーを含み、もう一方は再配列されたヒト軽鎖VJ配列の単一コピーを含む。それらの2断片をアガロースゲル上でサイズ分画し、pUC18中に直接クロニングする。クロンカされた挿入断片を、定常領域配列を含む重鎖および軽鎖発現カセット中にそれぞれサブクロニングする。

【0242】プラスミドクローン p γ el(実施例14)を重鎖発現カセットとして使用し、再配列されたVDJ配列をXhoI部位中にクロニングする。プラスミドクローンpCK1を軽鎖発現カセットとして使用し、再配列されたVJ配列をXhoI部位中にクロニングする。生じたクローンを一緒に使ってSR β 細胞をトランスフェクトせしめ、着目の抗原と反応する抗体を産生せしめる[M. S. Co.ら(1991) Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 88: 2869]。

【0243】あるいは、上述のクローン化ハイブリドーマ細胞からmRNAを単離し、cDNAを合成するのに使う。発現されるヒト重鎖および軽鎖VDJおよびVJ配列を、次いでPCRにより増幅し、クロニングする[J. W. Larrichら(1989) Biol. Technology, 7: 934-938]。それらのクローンのヌクレオチド配列を決定した後、同じポリペプチドをコードするオリゴヌクレオチドを合成し、そしてC. Queenら(1989) Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 84: 5454-5458により記載されたようにして合成発

現ベクターを作製する。

【0244】本発明の好ましい態様の今までの記載は、例示および説明のために与えられる。それらが徹底的であるつもりはなく、また本発明を正確な開示形態に制限するつもりはない。上記教示に照らして多数の改良および変更が可能である。

【0245】本明細書中の全ての刊行物および特許出願は、あたかも各々の刊行物または特許出願が明確に且つ個別に参考として本明細書中に組み込まれると指摘されたかのように、参考として本明細書中に組み込まれる。

【0246】当業者により明らかであろうそのような改良および変更は本発明の範囲内であるものとする。

【図面の簡単な説明】

【図1】再配列されていないゲノムDNA中および再配列された免疫グロブリン重鎖遺伝子から発現されるmRNA中の相補性決定領域CDR1, CDR2, およびCDR3, 並びにフレームワーク領域FR1, FR2, FR3およびFR4を表す。

【図2】ヒト λ 鎖遺伝子座を表す。

【図3】ヒト κ 鎖遺伝子座を表す。

【図4】ヒト重鎖遺伝子座を表す。

【図5】合成Vセグメントレパートリーを作製するための方策を示す。

【図6】合成Vセグメントレパートリーを作製するための方策を示す。

【図7】内因性免疫グロブリン遺伝子座の機能的破壊のための方策を示す。

【図8】B細胞の成熟を導くT細胞媒介二次応答を示す。

【図9】2つの異なる抗原に反応したB細胞の体細胞突然変異およびクローン増殖を示す。

【図10】ヒト γ 3および γ 1定常領域を含む25 Kb断片とその後方のラット鎖3' エンハンサー配列を含む700bp断片に連結された再配列されたIg μ 遺伝子を含むトランスジェン構成物を示す。

【図11】生体内相同組換えによって軽鎖トランスジェンを形成するために使うことができる断片を表す、ヒト κ 鎖遺伝子座の制限地図である。

【図12】pGP1の作製を示す。

【図13】pGP1中に含まれるポリリンカーの構成を示す。

【図14】本発明のヒト重鎖トランスジェンを作製するのに使う断片を示す。

【図15】pHIG1およびpCON1の作製を示す。

【図16】pREG2を形成せしめるためにpRE3(ラットエンハンサー3')中に挿入されるヒトC γ 1断片を示す。

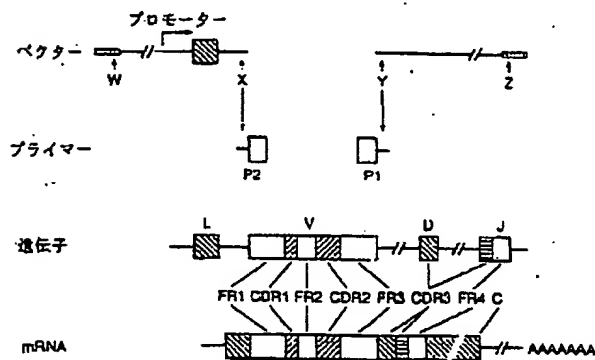
【図17】pHIG3'およびpCONの作製を示す。

【図18】本発明のトランスジェンの作製に使われるヒトD領域セグメントを含む断片を示す。

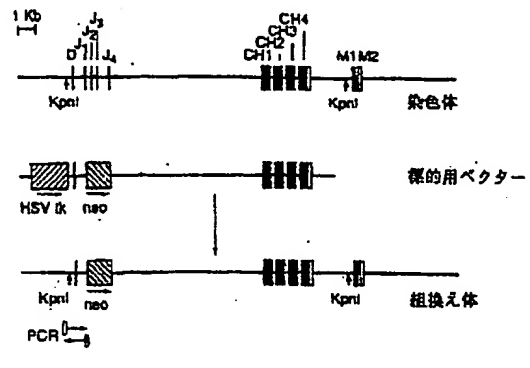
【図19】pHIG2(Dセグメント含有プラスミド)の

【図35】 合成重鎖可変領域の作製を示す。

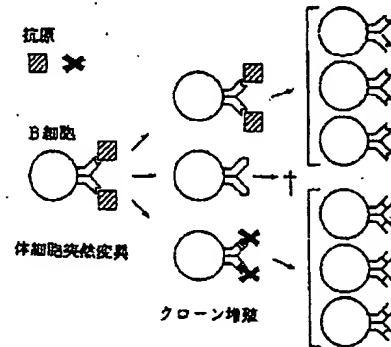
【図5】



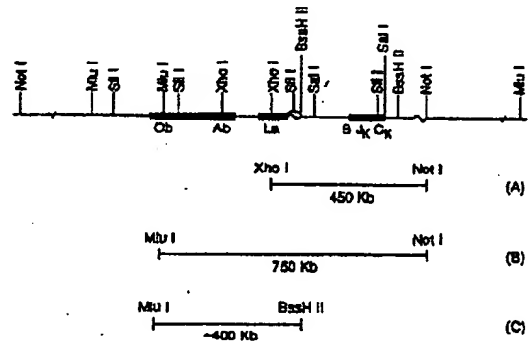
【図7】



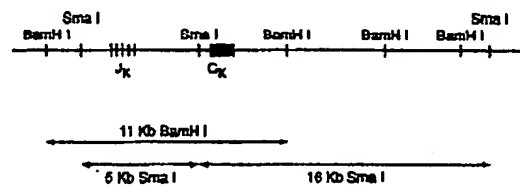
【図9】



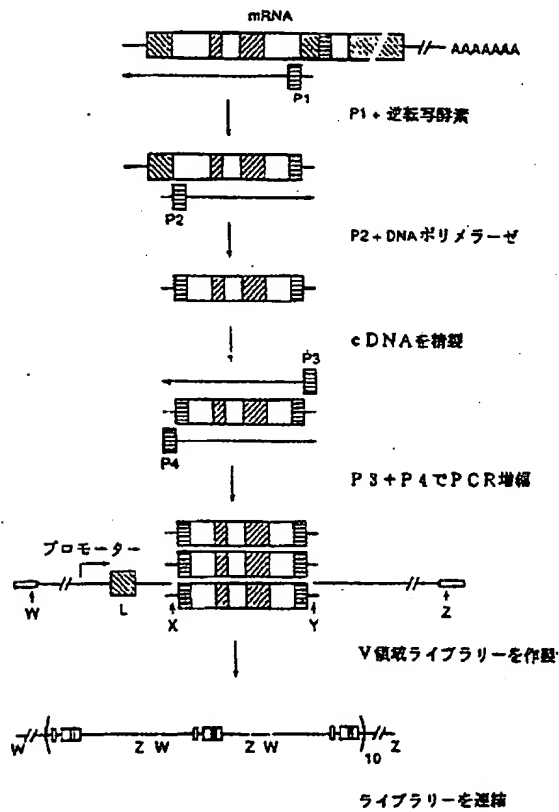
【図11】



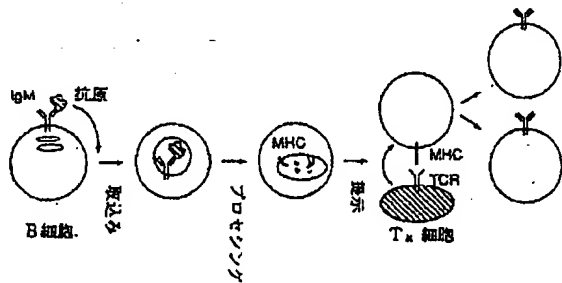
【図20】



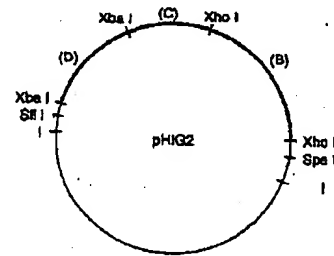
【図6】



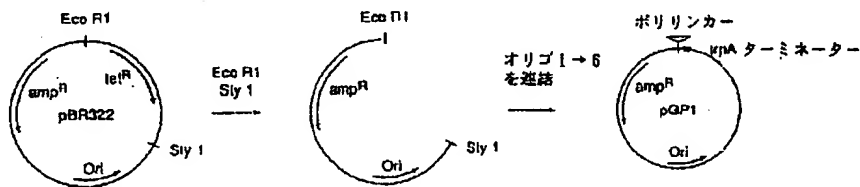
【図8】



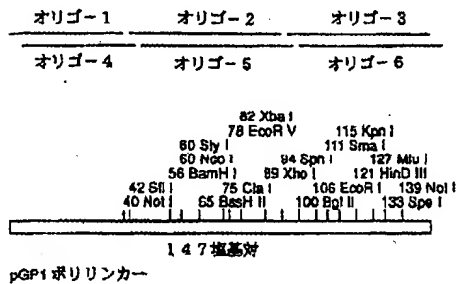
【図19】



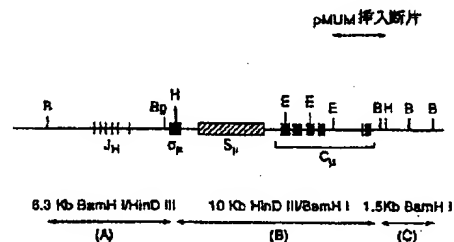
【図12】



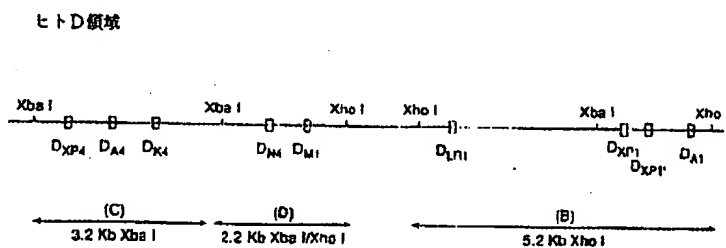
【図13】



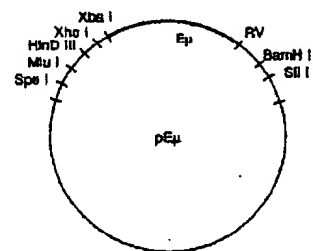
【図14】



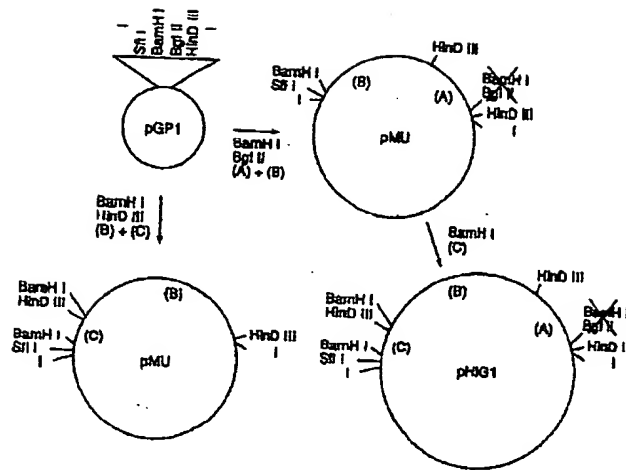
【図18】



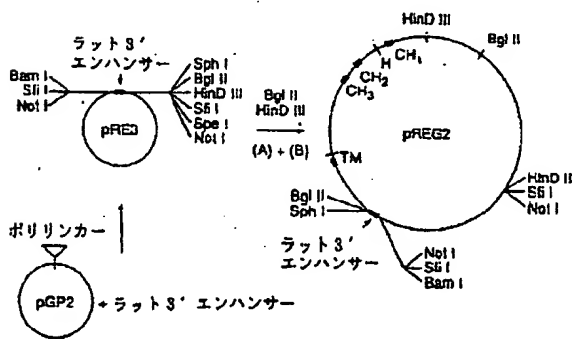
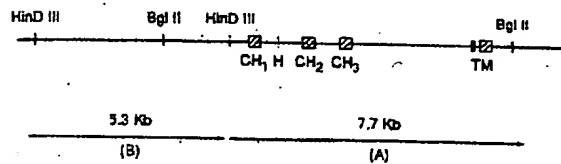
【図21】



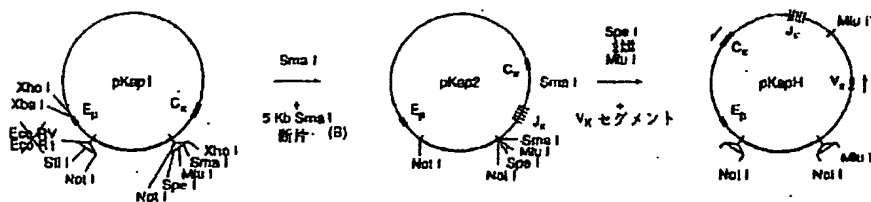
【図15】



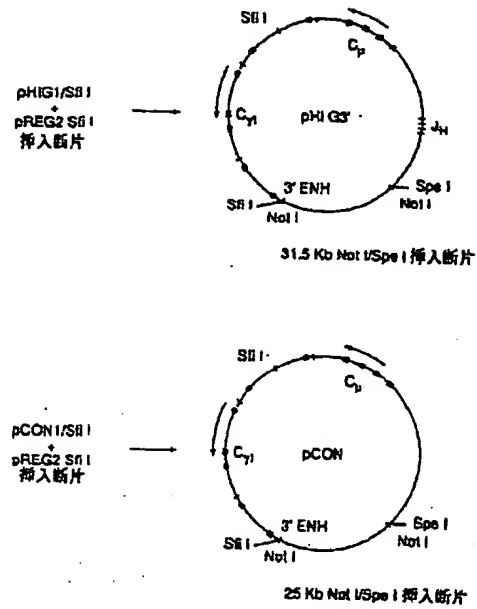
【図16】

ヒトC_γ遺伝子

【図22】

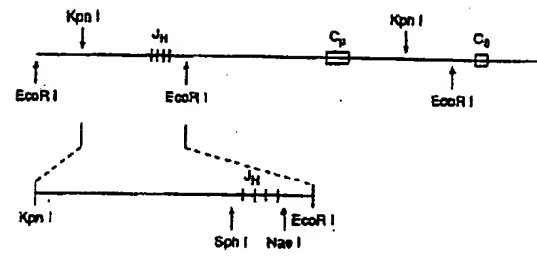


【図17】

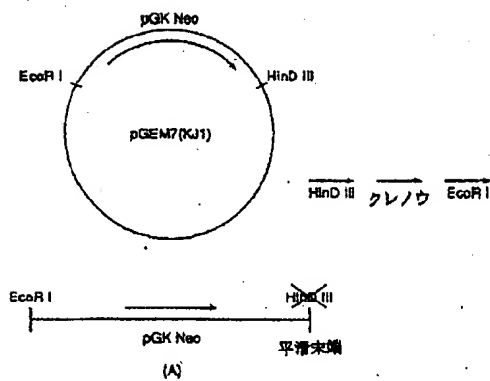


【図23a】

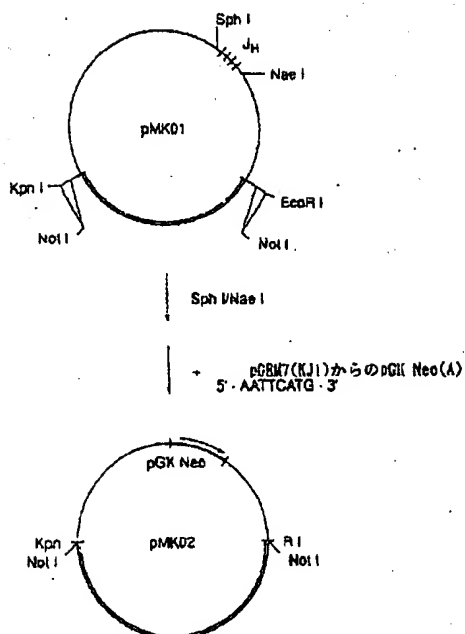
マウス重鎖遺伝子座



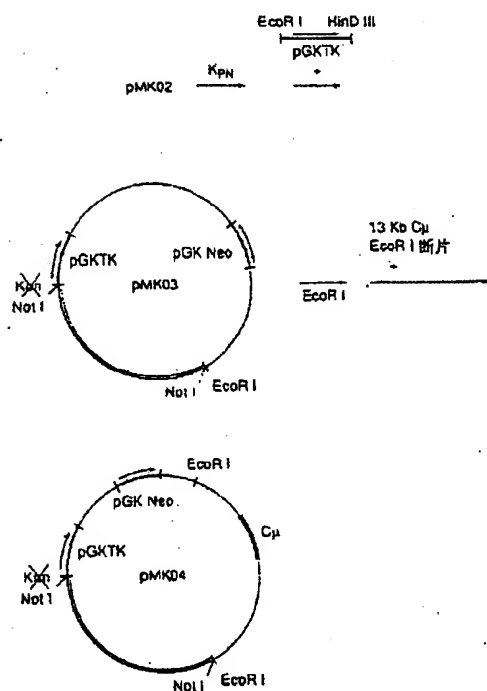
【図 23 b】



【図 23 c】

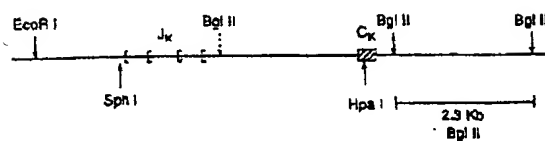


【図 23 d】

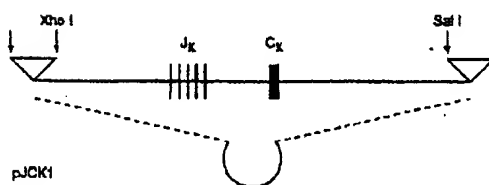


【図 24 a】

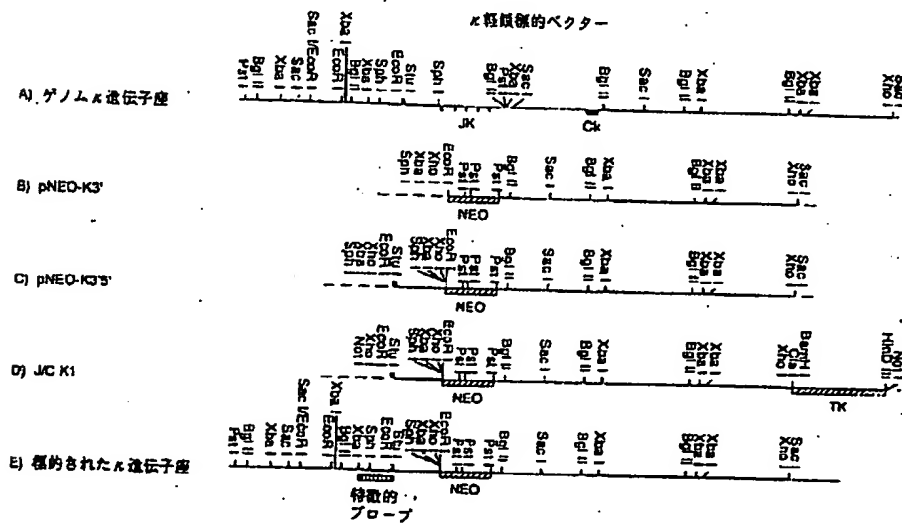
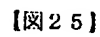
マウス κ 遺伝子



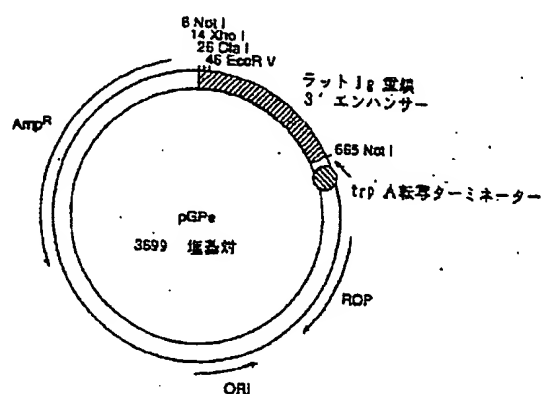
【図 34】



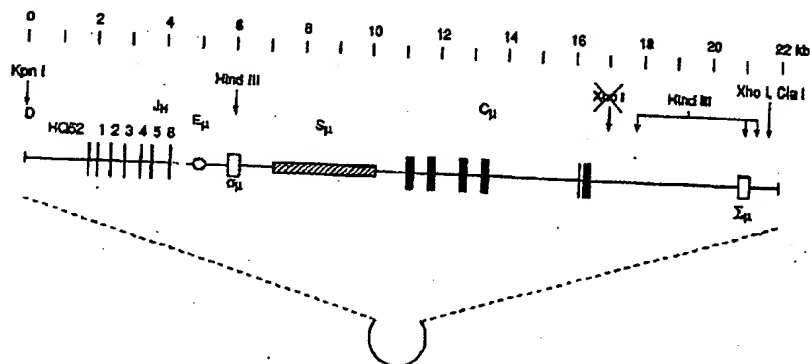
【例 24 c】



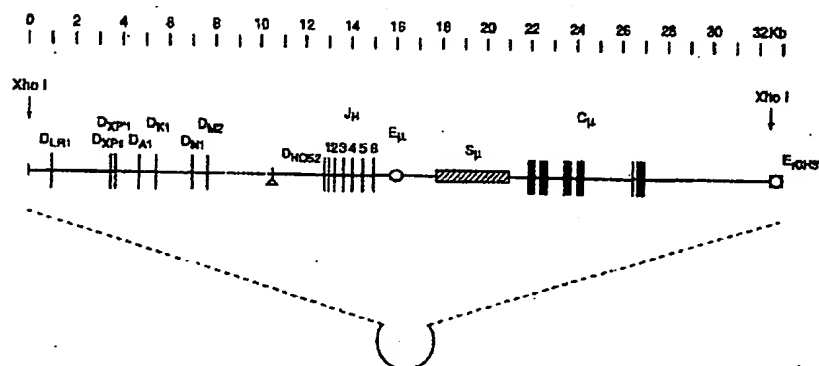
【図27】



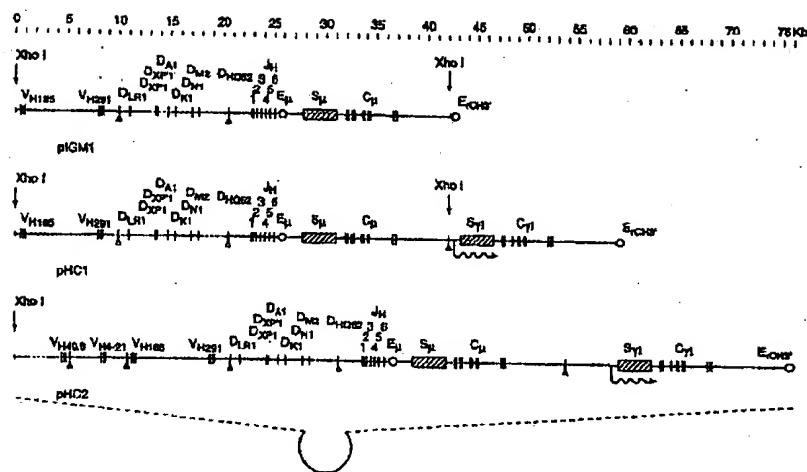
【図28】



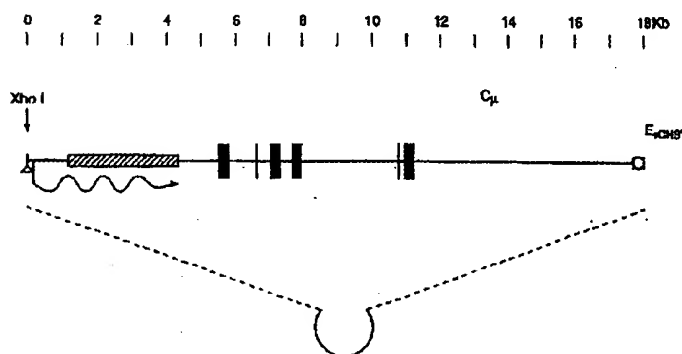
【図29】



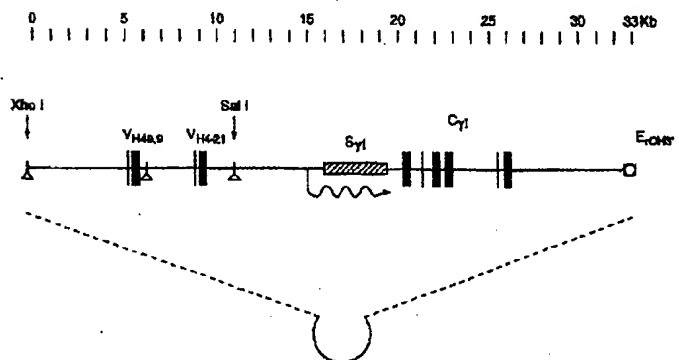
【図30】



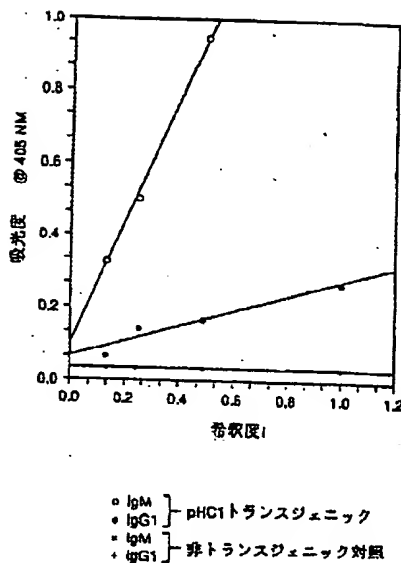
【図31】



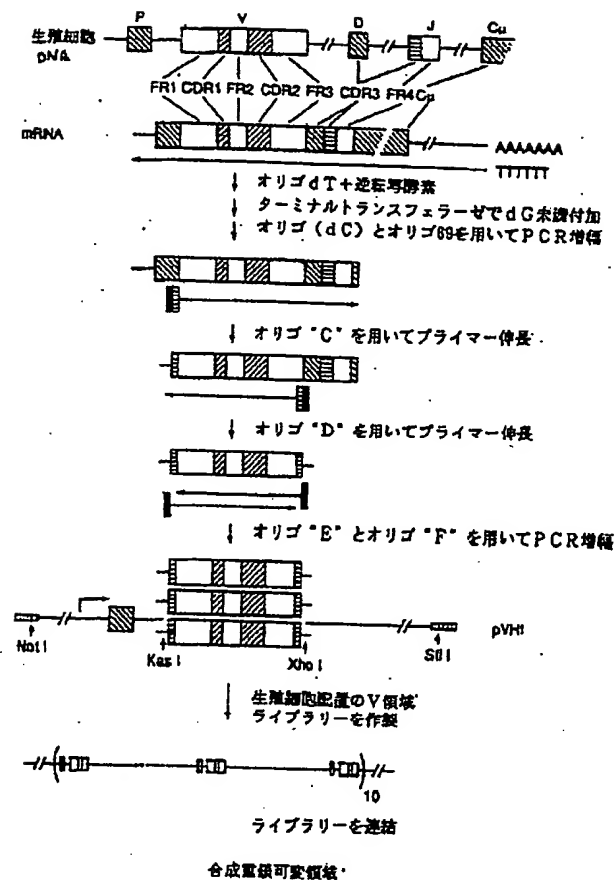
【図32】



【図33】



【図35】



【手続補正書】

【提出日】平成10年8月28日

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】特許請求の範囲

【補正方法】変更

【補正内容】

【特許請求の範囲】

【請求項1】 所定のヒト抗原に結合するための少なくとも $2 \times 10^9 M^{-1}$ の結合定数を持つヒト配列IgGを含み、他のヒト蛋白を含まないモノクローナルヒト免疫グロブリン組成物であって、該免疫グロブリンが、
 (1) ヒトVL遺伝子セグメント及びヒトJLセグメントによりエンコードされるポリペプチド配列と実質的に同じであるポリペプチド配列を有する軽鎖可変領域及び
 (2) ヒトCI遺伝子セグメントによりエンコードされるポリペプチド配列と実質的に同じであるポリペプチド配列を有する軽鎖定常領域を含む体細胞的に突然変異さ

れたヒト配列軽鎖

(1) ヒトVH遺伝子セグメント、D領域及びヒトJHセグメントによりエンコードされるポリペプチド配列と実質的に同じであるポリペプチド配列を有する重鎖可変領域及び(2) ヒトCH遺伝子セグメントによりエンコードされるポリペプチド配列と実質的に同じであるポリペプチド配列を有する重鎖定常領域を含む体細胞的に突然変異されたヒト配列重鎖より成り、ここでヒト配列重鎖とヒト配列軽鎖は、一つのマウス細胞ゲノム内に統合されているヒト重鎖トランスジェンとヒト軽鎖トランスジェンにより別々にエンコードされているところの上記組成物。

【請求項2】 所定のヒト抗原に結合するための少なくとも $1 \times 10^{10} M^{-1}$ の結合定数を持つ免疫グロブリンであって、該免疫グロブリンが、他のヒト蛋白を含まずかつ(1) ヒトVL遺伝子セグメント及びヒトJLセグメントによりエンコードされるポリペプチド配列と実

質的に同じであるポリペプチド配列を有する軽鎖可変領域及び(2) ヒトCL遺伝子セグメントによりエンコードされるポリペプチド配列と実質的に同じであるポリペプチド配列を有する軽鎖定常領域を含む体細胞的に突然変異されたヒト配列軽鎖

(1) ヒトVH遺伝子セグメント、D領域及びヒトJHセグメントによりエンコードされるポリペプチド配列と実質的に同じであるポリペプチド配列を有する重鎖可変領域及び(2) ヒトγ1ソタイプCH遺伝子セグメントによりエンコードされるポリペプチド配列と実質的に同じであるポリペプチド配列を有する重鎖定常領域を含む体細胞的に突然変異されたヒト配列重鎖を含み、ここで免疫グロブリンはヒトB細胞からのものではないところの、上記免疫グロブリン。

【請求項3】 ヒト重鎖トランスジェン及びヒト軽鎖ト

ランスジェンを含むゲノムを有するトランスジェニックマウスから得たB細胞よりなるハイブリドーマであって、上記B細胞はハイブリドーマを発生するに適する不死化された細胞に融合されており、該ハイブリドーマが培養上澄中に請求項9の免疫グロブリンを検出する量で生成するところのハイブリドーマ。

【手続補正2】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0218

【補正方法】変更

【補正内容】

【0218】

【表1】

表1 ベクター-pGP_eの配列

を用いてスクリーニングし、ファージクローンλ 2. 1

を単離した。 μ スイッチ領域および μ 定常領域エクソンの全部を含む、10.5 kbのHindIII/XhoI断片をこのクローンから単離した。それらの2断片を、KpnI/XhoIで消化されたpNN03と一緒に連結せしめ、プラスミドpJM1を得た。

2. pJM2

ファージクローン λ 2.1から4 kbのXhoI断片を単離した。該断片は、ある種のIgD発現B細胞中での μ 欠失に関係するいわゆる $\Sigma\mu$ 要素(H. Yasuiら(1989) Eur. J. Immunol., 19, 1399)を含む、pJM1の配列にすぐ下流の配列を含有する。この断片をDNAポリメラーゼIのクレノウ断片で処理し、そしてXhoIで切断されクレノウで処理されたpJM1と連結せしめる。生じたプラスミドpJM2(図28は、内部のXhoI部位を失っているが、クレノウ酵素による不完全な反応の結果として3' XhoIを保持している。pJM2は完全なヒトJ領域、重鎖J- μ イントロンエンハンサー、 μ スイッチ領域および μ 定常領域エクソン全部、並びに μ 欠失に関係する2つの0.4 kbの直接反復 $\sigma\mu$ および $\Sigma\mu$ を含有する。

3. D領域クローンの単離およびpDBIの作製

次のヒトD領域特異的オリゴヌクレオチド:

オリゴ-4 5'-l g g l a l l a c l a l
g g t t c g g g g a g t t a t t a l a
a c c a c a g t g t c-3'

を用いて、ヒト胎盤ゲノムライブラリーをD領域クローンについてスクリーニングした。ファージクローン λ 4.1と λ 4.3を単離した。D要素DK1' DN1およびDM2(Y. Ichiharaら(1988) EMBO J., 7, 4141)を含む5.5 kb(1) XhoI断片をファージクローン λ 4.1から単離した。D要素DLR1' DXP1' DXP1およびDA1を含む上流に隣接5.2 kb XhoI断片をファージクローン λ 4.3から単離した。それらのD領域XhoI断片の各々をプラスミドベクターpSP72(Promega, Madison, WI)のSalI部位中にクローニングし、2配列を結合するXhoI部位を破壊した。次いで上流断片をXhoIとSmaIで切り出し、下流断片をEcoRVとXhoIで切り出した。得られた単離断片をSalIで消化されたpSP2と一緒に連結せしめ、プラスミドpDH1を与えた。pDBIは、少なくとも7つのDセグメントを含みXhoI(5')およびEcoRV(3')で切り出すことができる10.6 kbの挿入断片を含有する。

4. pCOR1

プラスミドpJM2をAsp718(KpnIのアイソシゾマー)で消化し、そしてDNAポリメラーゼIのクレノウ断片を用いて突出末端をフィルインした。次いで生じたDNAをClaIで消化し、挿入断片を単離し

た。この挿入断片をpDNAのXhoI/EcoRV挿入断片およびXhoI/ClaI消化pGPeと連結せしめ、pCOR1を作製した(図29)。

5. pVH251

2つのヒト重鎖可変領域セグメントVH251とVH105[C. G. Humphriesら(1988) Nature, 331, 446]を含む10.3 kbのゲノムHindIII断片をpSP72中にサブクローニングし、プラスミドpVH251を与えた。

6. pIGM1

プラスミドpCOR1をXhoIで部分消化し、そしてpVH251の単離XhoI/SalI挿入断片を上流のXhoI部位にクローニングし、プラスミドpIGM1(図30)を作製した。pIGM1は、下記の配列要素の全部がNotIでの消化によりベクター配列を含まない単一断片において単離することができそしてマウス胚の前核中にマイクロインジェクトすることができるように、2つの機能的ヒト可変領域セグメント、少なくとも8つのヒトDセグメント、6つのヒトJHセグメント全部、ヒトJ- μ エンハンサー、ヒト $\sigma\mu$ 要素、ヒト μ スイッチ領域、ヒト μ コードエクソン全部および $\Sigma\mu$ 要素を、ラット重鎖3'エンハンサーと共に含有する。

C. IgMとIgGを発現する小遺伝子座トランスジェンpHClの作製

1. γ 定常領域クローニングの単離

次のヒトIgG定常領域遺伝子に特異的なオリゴヌクレオチド:

オリゴ-29 5'-c a g c a g g t g c a c
a c c c a a t g c c c a t g a g c c c
a g a c a c t g g a c-3'

を用いてヒトゲノムライブラリーをスクリーニングした。ファージクローン λ 29.4と λ 29.5を単離した。 γ スイッチ領域を含むファージクローン λ 29.4の4 kb HindIII断片を使って、ファージベクターラムダFIXTM11(Stratagene, La Jolla, CA)中にクローニングされたヒト胎盤ゲノムDNAライブラリーを探索した。ファージクローン λ Sg1.13を単離した。異なる γ クローンのサブクラスを決定するために、鋳型として上記3つのファージクローンの各々のサブクローンを使ってそしてプライマーとして次のオリゴヌクレオチド:

オリゴ-67 5'-t g a g c c c a g a c a
c t g g a c-3'

を使って、ジデオキシ配列決定反応を実施した。

【手続補正3】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0221

【補正方法】変更

【補正内容】

[0221]

[表2]

TTCTCAGGC AGGATTTAGG GCTGGGCTC TCAGCATOCC ACACCTGTAC	50
AGCTGATGIG GCATCTGTGT TTCTTTCTC ATCTAGATC AAGCTTTGAG	100
CTGTGAAATA CCTGCOCTCA TGAATATGCA AATAATCIGA GGCTCTCIGA	150
GATAAATATA GATATATTGG TGCCCTGAGA GCATCACATA ACAACAGAT	200
TOCTOCTCTA AAGAAGCCCC TGGGAGCACA GCTCATCACC ATGGACTGGA	250
CCTGGAGGIT OCTCTTTGIG GTGGCAGCAG CTACAGgtaa ggggcttcct	300
hrTrpArgPh eLeuPheVal ValAlaAlaA laThr	
agtctaagg ctgaggaagg gatcctggtt tagttaaaga ggattttatt	350
cacccctgtg tcctctccac agGTGTCCAG TOCCAGGTCC AGCTGGTGCA	400
GlyValGln SerGlnValG lnLeuValGl	
GCTGGGGCT GAGGTGAAGA AGCTGGGTC CTGGGTAAG GTCTCTGCA	450
nSerGlyAla GluValLysL ysProGlySe rSerValLys ValSerCysL	
AGGCTTCTGG AGGCAOCTTC AGCAGCTATG CTATCAGCTG GGTGOGACAG	500
ysAlaSerGl yGlyThrPhe SerSerTyrA laIleSerTr pValArgGln	
GOOCTGGAC AAGGGCTTGA GTGGATGGGA AGGATCATCC CTATCTTGG	550
AlaProGlyG lnGlyLeuGl uTrpMetGly ArgIleIleP roIleLeuGl	
TATAGCAAAC TACGCACAGA AGTTCAGGG CAGAGTCAG ATTACCGGG	600
yIleAlaAsn TyrAlaGlnL ysPheGlnGl yArgValThr IleThrAlaA	
ACAAATOCAC GAGCACAGCC TACATGGAGC TGAGCAGCCT GAGATCTGAG	650
spLysSerTh rSerThrAla TyrMetGluL euSerSerLe uArgSerGlu	
GACACGGGCG TGTATTACTG TGCGAGAGC ACAGTGTGAA AACCCACATC	700
AspThrAlaV alTyrTyrCy sAlaArg	
CTGAGAGTGT CAGAAACCT GAGGGAGAAG GCAGCTGTGC OGGGCTGAGG	750
AGATGACAGG GTTTATTAGG TTTAAGGCTG TTTACAAAT GGGTTATATA	800
TTTGAGAAAA AA	812

表2 ヒトV_HIファミリー遺伝子V_H49.8の配列

2. pV2
プラスミドpUC12中にサブクローニングされたヒト
VHIVファミリー遺伝子VH4-21 [I. Sanz
ら (1989) EMBOJ., 8, 3741] を含む4
kbXbaIゲノム断片をSmaIとHindIIIで
切り出し、ポリメラーゼIのクレノウ断片で処理した。
平滑末端化された断片を、ClaIで消化されクレノウ

で処理されたpVH49.8中にクローニングした。生
じたプラスミドpV2は、挿入断片の3'末端のユニ
ークSmaI部位および5'末端のユニークXhoI部位
を使って、同じ方向でVH4-21の上流に連結され
た、ヒト重鎖遺伝子VH49.8を含む。

3. pSy1-5'

近隣の上流3.1kbXbaI断片と一緒に0.7kb

Xba I/Hind III 断片 (プラスミド p γ e2 中の 5.3 kb γ 1 スイッチ領域含有断片のすぐ上流で且つそれに隣接した配列を表す) をファージクローン λ Sg1.13 から単離し、そして Hind III/Xba I で消化された pUC18 ベクター中にクローニングした。生じたプラスミド pSy1-5' は、 γ 1 イソタイプにスイッチする前の B 細胞中に見つかる不毛転写物 (sterile transcript) [P. Sideras ら (1989) International Immunol., 1, 631] の開始部位の上流の配列を表す 3.8 kb 挿入断片を含む。該転写物はイソタイプスイッチの開始に関係があり、そして上流のシス作用性配列はしばしば転写調節に重要であるので、不毛転写物の正しい発現および関連するスイッチ組換えを促進するためにそれらの配列がトランスジェン構成物中に含まれる。

4. pVGE1

pSy1-5' 挿入断片を Sma I と Hind III で切り出し、クレノウ酵素で処理し、そして次のオリゴクレオチドリンカー:

5' -ccg gtc gac cgg-3'

と連結せしめた。この連結生成物を Sal I で消化し、Sal I で消化された pV2 に連結せしめた。生じたプラスミド pVP は、2つの機能的ヒト可変遺伝子セグメント VH49.8 と VH4-21 (表2参照) の下流に連結された 3. kb の γ 1 スイッチ 5' 隣接配列を含む。Sal I での部分消化および Xho I での完全消化の後、アガロースゲル上での 1.5 kb 断片の精製により、pVP 挿入断片を単離する。次いで該挿入断片を p γ e2 の Xho I 部位中にクローニングし、プラスミドクローン pVGE1 (図32) を作製する。pVGE1 は、ヒト γ 1 定常遺伝子および関連のスイッチ領域の上流に 2つのヒト重鎖可変遺伝子セグメントを含有する。可変領域と定常領域との間のユニーク Sal I 部位を用いて、D、J および μ 遺伝子セグメントをクローニングすることができる。 γ 1 遺伝子の 3' 末端にラット重鎖 3' エンハンサーが連結され、そして挿入断片全体は Not I 部位により隣接される。

5. pH C2

プラスミドクローン pVGE1 を Sal I で消化し、pIGM1 の Xho I 挿入断片をその中にクローニングした。生じたクローン pH C2 (図30) は、4つの機能的ヒト可変領域セグメント、少なくとも 8つの Dセグメント、6つのヒト JHセグメント全部、ヒト J- μ エンハンサー、ヒト σ μ 要素、ヒト μ スイッチ領域、ヒト μ コードエクソン全部、ヒト Σ μ 要素、およびヒト γ 1 定常領域 (不毛転写物開始部位の上流の 4 kb 隣接配列と共に、関連のスイッチ領域と不毛転写物関連エクソンを含む) を含有する。それらのヒト配列は、前記配列要素全部を Not I での消化によりベクター配列を含まない

単一鎖上に単離しそしてマウス胚の前核中にマイクロインジェクトしてトランスジェニック動物を生ぜしめることができるように、ラット重鎖 3' エンハンサーに連結される。該挿入断片の 5' 末端のユニーク Xho I 部位を使って、追加のヒト可変遺伝子セグメントをその中にクローニングし、この重鎖小遺伝子座の組換え多様性を更に増大させることができる。

E. トランスジェニックマウス

プラスミド pIGM1 および pBC1 の Not I 挿入断片をアガロースゲル電気泳動によりベクター配列から単離した。精製された挿入断片を、受精した (C57BL/6 \times CBA) F2 マウスの胚の前核中にマイクロインジェクトし、そして生存している胚を、Hogan らにより記載された通りに (B. Hogan, F. Costantini および E. Lacy, Methods of Manipulating the Mouse Embryo, 1986, Cold Spring Harbor Laboratory, New York) 偽妊娠した雌に移した。注入された胚から発育したマウスを、尾部 DNA のサザンプロット分析によりトランスジェン配列の存在について分析した。既知量のクローン化 DNA を含有する対照標準物に比較したバンド強度により、トランスジェンコピー数を評価した。3~8 週齢において、それらの動物から血清を単離し、そして Harlow および Lane (E. Harlow および D. Lane, Antibodies: A Laboratory Manual, 1988, Cold Spring Harbor Laboratory, New York) により記載されたように、トランスジェンによりコードされる ヒト IgM および IgG1 の存在について ELISA によりアッセイした。マイクロタイタープレートのウェルを。ヒト IgM に特異的なマウスモノクローナル抗体 (クローン AF6, #0285, AMAC, Inc. Westbrook, ME) およびヒト IgG に特異的なマウスモノクローナル抗体 (クローン 512, #0280, AMAC, Inc. Westbrook, ME) によりコーティングした。該ウェル中に血清試料を連続的に希釈し、予備吸着させることによってマウス免疫グロブリンとの交差反応性を最小限にしたアフィニティ-単離されたアルカリホスファターゼ接合ヤギ抗ヒト Ig (多価) を用いて、特異的免疫グロブリンの存在を検出した。図33は、プラスミド pH C1 のトランスジェン挿入断片を注入した胚から発育した 2匹の動物の血清中のヒト IgM および IgG1 の存在についての ELISA アッセイの結果を示す。1匹の動物 (#18) は、サザンプロット分析によればトランスジェンについて陰性であり、検出可能レベルのヒト IgM または IgG1 を全く示さなかった。2番目の動物 (#38) は、サザンプロット分析によれば該トランスジェンの約 5 コピーを含んでおり、そして検出可能レベルのヒト

IgMとIgG1の両方を示した。トランスジェンを注入した胚から発育した11匹の動物についてのELIS

Aアッセイの結果を下表(表3)に要約する。

フロントページの続き

(51) Int. Cl.⁶

識別記号

FI

C12N 15/02

C12N 5/00

B

C12P 21/08

15/00

C

/(C12N 15/09

ZNA

C12R 1:91)

(72) 発明者 カイ, ロバート エム.

アメリカ合衆国, カリフォルニア 94111,

サンフランシスコ, 2301, ジャクソン ス

トリート 155

